TABLE COMMUNE ALPHABÉTIQUE DES NOMS DES AUTEURS ET TABLE MÉTHODIQUE DES MATIÈRES

DONT LES TRAVAUX SONT PUBLIÉS

dans les ANNALES et le BULLETIN DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE ET DE SYPHILIGRAPHIE

Année 1975

BUREAU DU COMITÉ DE DIRECTION 1975 - 1976

Président					٠	M.	A.	BAZEX
Vice-Présidents						MM.	A.	CIVATTE BASSET STEWART
Secrétaire Général .	٠		٠			M.	R.	DEGOS
Trésorier			٠	٠		M.	R.	Touraine
Comité de Direction		×				мм.	P. J. J. P.	DE SABLET LAUGIER BEUREY THIVOLET TÉMIME COTTENOT
Secrétaires de séances				*		MM.	J. J. F.	PRINGUET GUILAINE BUZACOUX DANIEL

Le Professeur E. HADIDA a été nommé Président d'Honneur.

TABLE COMMUNE

ALPHABÉTIQUE DES NOMS DES AUTEURS

Les chiffres de référence ici donnés sont :

- en caractères gras pour les articles originaux des Annales et les noms de leurs auteurs;
- en italique pour le Bulletin;
- en caractères ordinaires pour les analyses et pour les titres simplement donnés en référence. Ces derniers sont alors précédés de la mention Réf.;
- en caractères ordinaires précédés d'un astérisque pour les publications aux séances de Dermatologie biologique, celles-ci étant données dans les Annales.

A

AGACHE (P.), 217, 220, 297, 344, * 411, * 431, * 529. * 532, * 535.

AKHOUND-ZADEH (H.), 274, 400.

ALARIO (A.), * 415.

ALBAREL (Mme M.), 153, 155, 162, 167, 173, 174, 176.

ALESSI (E.), 29.

ALIAGA (A.), 185, 409. ALI CHÉRIF (H.), 347.

ALLAIN (G.), 46, 49.

ALLOUCHE (Y.), 53. ALMEIDA (J.), 129.

ALOY (M.), 184. ALTSCHULER (C.), 157.

AMABRIC (R.), 157.

AMBLARD (P.), 279, 283, 284, 285, 286.

AMIEL (B.), 89.

ANDÉOL-BENZADI (M me N.), 63. ANDRIEU (H.), 157, 166, 172,

457. APTER (J.), 42, 79.

ARGENTIERI (R.), 402.

ARMIJO (M.), 271. ARNÉODO (J.), 47.

ARPIN (P.), 104. ASCHIERI (M.), 172.

ASPRER (J. de), 129. ASTABIE (F.), 91.

AUBERT (Ch.), * 59.

AUBERTIN (J.), 199.

AUDOLY (P.), 208.

AUGUSTIN (C.), 157, 164, 458. AURIOL (M.), 354.

AUVERGNAT (Mme A.), 168, 174.

AVRAM (B.), 341, * 71.

AVRIL (MHe M. F.), 261. AYRAUD (N.), 409.

AZAR (G.), * 532.

BABIN (B.), 194. BABIN (J. P.), 302.

BABIN (Ph.), 462.

BABULE (Mme E.), 240, 241. BACCONNIER (J.), 42, 77, 325. BACHELOT (M me C.), 279.

BADACH (L.), 406. BADER (C.), 184.

BADILLET (G.), 240.

BAGLIN (A. C.), 365. BAILLY (J. L.), 292.

BALAGUER (Mme M. M.), 163,

165. BALAS (D.), 369, * 81, * 423.

BALERS (L.), 402.

BALIBREA (J. L.), 270. BARAN (R.), 55, 82, 201.

BARÉTY (M.), 65, 66, 208. BARNÉON (G.), 215, 317.

BARRADE (M11e A.), 242, 453. BARNARGER C.), 406.

BASTARD (J.), 305. BATAINI (J.), 393. BATHIAS (J.), 20. BAUDOIN (G. de), 148.

* 532, * 535.

BARRÉ (A.), 154.

BASSETTI (F.), 402.

BASIN (B.), 6.

BAUER (F. W.), 268. BAUTERS (F.), 126. BAZEX (A.), 143, 144, 145, 146,

147, 148, 149, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 229, 288, 369, 454, 460, * 81, * 423.

BARRAUD (C.), *431, *529,

BARRIÈRE (H.), 5, 14, 189, 190,

BASSET (A.), 17, 132, 279, 451.

279, 290, 359, 455, * 77.

BAZEX (J.), 143, 144, 146, 147, 148, 149, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 288, 369, 454, * 81.

BAZIN (R.), * 529, * 535. BEAUFILS (H.), 354.

BECHTEL (P.), * 411.

BEER (F.), 8, 252, 254, 257, 258, 260.

BELAICH (S.), 5, 9, 10, 230, 231, 233, 387, 389.

BELLAICHE (A.), 244. BELPERRON (P.), 384.

BELTZER-GARELLY (Mme E.), 244, 247, 248, 249, 250, 251, 335, 337, * 71.

BENVENISTE (M110 M.), 481, BEUREY (J.), 135, 197, 294. BÉRANGER (J.), 59. BERGOEND (H.), 276, * 538. BERGEUS (J. P.), 301. BERNARD (B.), 45. BERNARD (J. P.), 107. BERNENGO (M. G.), 265. BERTAUD (J.), 261. BEYLOT (M me C.), 138, 199, 302, 438, 439, 441. BIARD (M.), 162. BIEDER-RECEVEUR (M11e Ch.), 294. BIGEL (P.), * 63, * 66. BIGORGNE (J. C.), 305. BILLET (J.), 189, * 77. Вют (А.), 130. BIOULAC (Mme P.), 138, 199, 302, 438, 439, 441. BLACHE (E.), 88. BLANC (A.), 41. BLANCHET (Ph.), 230, 231, 389. BLESA (G.), 41. BLOC (Mile G.), 50, 68, 71, 72, 77, 97, 100, 101, 206, 310, 313. BOGET (J. C.), 199, 433. BOINEAU (Mile D.), 280, 448. BOIRON (G.), 197, 449. BOILNELLI, 162. BOMBART (M.), 353. BONAFÉ (J. L.), 146, 159, 164, 165, 167, 168, 169, 170, 177, 178, 179, 299, 457, 460. Bonallie (J.), * 77. Bonerandi (J. J.), 499, 38, 43, 44, 46, 47, 49, 56, 63, 64, 73, 76, 79, 85, 88, 89, 97, 98, 99, 100, 206, 225, 309, 310, 347, BONEU (B.), 143. BONJEAN (J.), 353. BONNETBLANC (J. M.), 242, 244. * 521. BONU (G.), 275. BONVALET (M me D.), 10, 202, 230, 231, 233, 385, 387. BORD (A.), 42. BORDENAVE (P.), 294. BOST (M.), 279. BOTELLA (R.), 184. BOUCHET (B.), 20, 130, 214, 452. BOUCHET (P.), 353. BOULVIN (F.), 202, 385, 394. BOURDE (C.), 108. BOURDET (M11e D.), 499, 45.

ı

BOURGEOIS-SPINASSE (Mme J.), 247. 250. 335. BOURLOND (A.), 181, 271. BOURSIER (Mme M.), 296. BOUSQUET (B.), * 526. BOUVIER (R.), 353. BOUZIT AKLI, 298. BRASSART (Mile B.), 460. BRAUN-FALCO (O.), 267. BRÉCHARD (J. L.), 342. BRETON (M me A.), 315. BREUILLARD (B.), 353. BREUILLARD (F.), 126. BRIAND (Y.), 292. BRICAIRE (H.), 365. BROISSIN (M.), 232. Broussy (A.), * 81, * 423. BROUSSY (F.), 146, 369, 454, * 81. Broussy (Mme M. T.), 159, 161. BRYSKIER (A. J.), 297. BUENO (A. M.), 95, 104. BUHOT-BOURRICHE (J.), 254. BUREAU (Mme B.), 5, 14, 190, 359 BUSSEL (A.), * 521. BUSSONE (A.), 234, 235, 237. BUTTERWORTH (C. M.), 385.

C

CABANIEU (G.), 433. CABRE (J.), 270. CACCIALANZA (C.), 406. CADOT (M.), 234. CAINELLI (T.), 29. CALAS (E.), 157, 38, 39, 40, 41, 42, 58, 70, 77. 78, 85, 98, 107, 108, 109, 110, 111, 118, 315, 411. CALESTANI (G.), 82. Самасно (F.), 271. CAMACHO DE FREITAS (L.), 491. CAMOIN (J. P.), 50, 77, 88. CAMPANA (J. M.), 41. CANTALA (P.), 144, 145, 149. CAPERAN (D.), 297. CAPERTO (R.), 406. CARBONARA (A. O.), 752. CARDINNE (Mme A. N.), 341. CARLI-BASSET (C.), 127, 428, 460. CARON (J. C.), 276. CARRÈRE (Mme S.), 157. CARTAULT (F.), 135. CARTON (F. X.), 186. CARTON (M.), 146. CASSAGNAVÈRES (E.), 148.

CASSIGNOL, 170, 178. CASTEL (T.), 267. CASTELAIN (P. Y.), 157, 38, 39, 40, 41, 42, 77, 78, 98, 108, 109, 111, 118, 315, 411. CASTELLS-MAS (A.), 129. CASTELLS-RODELLAS (A.), 179, 267. CATALAN (E.), 416, 419. CATHALA (J.), 157, 164. CAZAVET (A.), 156. CAZAVET (J.), 152. CESARINI (J. P.), 114, 244, 251, 332, * 71. CHANDON (J. P.), 73, 79, 99, 206, 363. CHARPENTIER (J. M.), 303. CHARRAS (F.), 107. CHASTEL (C.), 400, 464. CHELLOUL, 332. CHÉRIF-CHEIKH (J. L.), 240. CHOMETTE (G.), 354. CHRISTOFARI (Mme M.), 110. CHRISTOL (Mme B.), 515, 23, 157, 159, 160, 162, 163, 165, 166, 167, 172, 174, 179, 299, 454. CIVATTE (J.), 361, 6, 82, 201, 229, 230, 231, 232, 233, 385, CLARET H.), 152. CLAUDY (A.), 20, * 69, 293, * 415. CLECH (R.), 50. CLOSETS (Mme F. de), 428. COLEMARD (C.), 400. COLLIARD (Mme H.), 121, 241, 242. COLOMB (D.), 319. COLONNA (P.), 273. COMBEL, 299. CONDE SALAZAR (L.), 400. CONIL (J. G.), 65, 66, 208. CONSTANT-DESPORTES (M me M.) 240, 242, 243, 391. CONTE (M^{me} M.), 438. CONU (A.), 271. CORBERAND (Mme S.), 165, 169, 170, 172, 173, 174, 457. CORMANE (R. H.), 266. COTTE (G.), 63, 75. COTTENOT (F.), 261, 262, 263, 406. COTTERILL (J. A.), 377. COUDERC (P.), 285, 326. COUNILLON (Mme E.), 75 COUPIER (MIIe A. C.), 292. COUROUGE (F.), 468. CRASSAT (R.), 176. CROS (L.), 270.

CROSTI (C.), 406. CUADRA (J. de la), 285.

D

DAGUAS (G.), * 431. DAHLOUK (Y.), 273. DAMOIS (F.), 76. DANIEL (F.), 202. DANIEL (J.), 66. DAOULAS (R.), 464. DARNAUD (J.), 146. DASSONVILLE (M.), 254, 258. DAUPLEIX (D.), 237. DAVATCHI (S.), 251. DAVATCHY (Ch.), 247, 249. DAVID (J. F.), 154, 454, 457. DAVID (V.), 240, 243, 332, 391. DE BRAUWERE (D.), 270. DEBRAY (J. M.), 331. DEBROUS (J. L.), 197. DECROIX (J.), 181. DEGOS (R.), 5, 6, 9, 10, 202, 229, 230, 231, 232, 233, 385, 387, 389, 390. DELACRÉTAZ (J.), 264. DELANOË (Mme J.), 145, 241, 242, 453, 392. DELAUNAY (M11e M.), 257, 193, 280, 434, 435, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 448. DELAVIE (M me D.), 241. DELBOY (C.), 35. DELEBARRE (Ph.), 394. DELLAMONICA, 66. DELLE (E.), 17. DELMONT (J.), 101. **DELOINCE** (R.), 399. DELZANT (O.), 230. DENEPOUX (R.), 257. DENOEUX (J. P.), 186. DEPAOLI (M. A.), 407. DEROBERT (Y.), 301. DESCAMPS (G.), 88. DESHORS (G.), 284. DESMONS (F.), 126, 222, 353. DESPORTES (P.), 234. DESTOMBES (P.), 393. DESURMONT (M.), 222. DEUBEL (M.), 416, 419. DEVAUX (J.), 68, 72. DEVICTOR, 73. DEVILLE, 453. DE WEERT (J.), 270. DIDIER-JEAN (Mme L.), * 521, **DIJONNEAU** (A.), 449. DISCAMPS (G.), 104.

DOBBELAERE (F.), 181.

DOLLINGER (A.), 323. DOMPMARTIN (Mme D.), 422. DORCHE (M11e), 453. Dosso (Mme Y.), * 55. DOUTRE (M11e S.), 441, 442, 445 DOYARD (P. A.), 392. DRAJON, 411. DREUX (C.), * 526. DROUHET (E.), 422. DROUININSKY (R.), 217. DUBERTRET (L.), 5, 9, 230. Dubois (Ph.), 126. DUBOULOZ, 507. DUBRULLE (G.), 43, 63. DUCOMBS (G.), 195, 197, 433, 434. DUFFAUT (M.), 154. Dugois (P.), 279, 283, 284, 285, 286. DUJARNIN, 208. DULANTO (F. de), 271. DUNTZE (F.), 78. DUPERRAT (B.), **241**, 7, 121, 183, 240, 242, 243, 244, 331, 332, 391, 392, 403. DUPLAY (Mme H.), 65, 66, 208. DUPONT (Ad.), 265, 450. DUPRÉ (A.), 515, 23, 157, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 299, 457, 458. DURAND (D.), 150. DURAND (J. R.), 78. DUREPAIRE (Mme R. M.), 33, 247, 248, 249, 332, 335, 337, 396. DUTERQUE (Mme M.), 202, 233, 261, 262, 406.

]

DUVERNE (M.), 453.

EDDAIKRA (M.), 109.
EDELSON (Y.), 248.
ÉGRÉ (M^{mc} M.), 43, 46, 47, 76, 77.
EL ANI, 299.
ÉNAY (G.), 292.
ENJOLRAS (O.), 365.
ESTRACH (T.), 267.
EYCHENNE (M^{mc} M.), 165.

F

FABBRY (P.), 405. FAGOLA (M^{11e} D.), 299.

FARCET (J. P.), 387. FARNARIER (G.), 47. FAYE (I.), 91, 92, 93, 94. FAYOLLE (J.), 326, 452. FAZIO (M.), 402. FELIX (R. H.), 383. FERRANDO (J.), 129. FERRÈRE (J.), 156, 157, 165, 168. FIERENS (F.), 265. FILBET (M11e M.), 161, 172. FLOCH (J. J.), 400. FLOYRAC (G.), 428. Foix (Mme Ch.), 5, 232. FOLLANA (J.), 39, 87, 97, 98, 100, 101, 206, 309, 310, 313, 347. FONTAN (D.), 138, 166, 439. FOREST (J.), 14. FORSTER (R. A.), 377. FORTEA (J. M.), 185, 409. FOUAD-WASSEF (N.), * 69. FOUQUE (R.), 73, 85, 88. FOUQUET (H.), 40, 77. FOURMOND (E.), 428. FRANÇOIS (A.), 127, 305, 428, 460 FRIEDMANN (E.), 317. FRIONNET (M11e), 453. FROTTIER (J.), 145. FRUCHARD (J.), 450.

G

GABRIEL-ROBEZ (O.), * 420. GALBIATI (G.), 273. GALLET (Ph.), 447, 462. GALLIEN (M.), 287. GALLOT (H.), 390. GAMBY (T.), 363. GARBI (H. A.), 275. GARNIER-FOURNIER (Mme C.), 293. GARREL (J.), 399. GAUTHIER (Mme O.), 257, 194, 345, 434, 435, 443, 444, 445, 446, 448. GAUTHIER (Y.), 194, 444, 448. GAY (C.), 264. GAY-PRIETO (J.), 264. GÉNIAUX (M.), 345, 434, 435, 446. GÉRAUT (Ch.), 189, 359, 455, * 77. GERBEAUX, 135. GERBER (E.), 290. GERHARDI (Mme R.), 428. GHARBI (M. R.), 275. GHISOLFI (J.), 146.

è

Gно (A.), 319. GIACOMONI (P. de), 447, 462. GIANOTTI (F.), 403. GIMÉNEZ (A.), 129. GIOCANTI (F.), 165. GIRARD (J.), 249, 262. GIRARD (P.), 441, 442, 445. GIROUIN (D.), 393. GLUCKMAN (Mme E.), * 521. GOETSCHEL (G. E.), 7, 241, 243. GOGONEA (Mme L.), 271. GOMEZ ORBANEJA (J.), 400. GONDOT (Ch.), 302. GONIN (J.), 238. GONTIER (Mme M. F.), 186. GONZALEZ (G.), 264. GONZALEZ (J. A.), 270. GONZALEZ-FONTANA (R.), 409. GRACIANSKY (P. de), 121, 252, 253, 254, 256, 257, 258, 259. GRANDPEIX (A.), 251. GRANGIER (J. J.), 76. GRAU (P.), 145, 159, 162. GRICE (K.), 388. GRIMALT (F.), 179. GROLLEAU (J. Y.), 14. GROSSHANS (E.), 91, 94, 132, 279, 350. GRUNFELD (J. P.), 392. GRUPPER (Ch.), 33, 114, 244, 247, 248, 249, 251, 332, 335, 337, 341, *71, 396. GUEDENET, 135. GUÉGUEN (H.), 403. GUÉRIN (P.), 230. GUEST (J.), 230. Guigou (G.), 315. GUILAINE (J.), 237, 238, 239. GUILHOU (Mme E.), 451. GUILHOU (J. J.), 215, 317. GUILLAUME (A.), 399. GUILLAUME (M.), 161. GUIONI (M.), 67. GURDJIAN (Mme C.), 237, 238, 239, 331, 332.

H

HADIDA (E.), 35, 50, 54, 67, 68, 70, 71, 107. HALABY (G.), 365. HAMON-BERTEZ (M me M. L.), HAMRA KROUHA (M. S.), 273. HANDLER (H.), 88. HARMEL (L.), 6. HARMS (Mme M.), 507. HÉBERT (M11e H.), 230. HEID (E.), 132, 279, 350, 451, KUFFER (R.), 244, 453.

* 63, * 66, * 420. HENDRIX (R.), 270. HÉNIN (Ph.), 127. HERBEUVAL, 135. HERRERO (C.), 129. HEWITT (J.), 481, 277, 234, 365, 393. HILDEBRAND (H. F.), 353. HIRBEC (MIIe), 387 HOLZSCHERER (A.). 302. HORAY (P.), 241, 242, 243. HOUCKE (M11e), 276. HUMBERT (J.), 344. HUNZIKER (Mme N.), 21, 507, 378. HURIEZ (Cl.), 276, * 538. HUTT (M. S.), 377.

IGLESIAS DIEZ (L.), 400. INAM (K.), 172. INTRATOR (Mme), 387. ISSANCHON (Mme A. M.), 138, 439.

JABLONSKA (Mme S.) et 29 collaborateurs, 363. JACCARD (M11e M. A.), 184, 353, 395. JEANNERET (J. P.), 264. JEANNEY (J. C.), 399. JEUNET (C.), * 535. JOANARD (A.), 283. JOFFRE (F.), 154. JOMAA (B.), 275. Jouffroy (Mme L.), 394. JOURDAIN (J. C.), 229, 230. JUSTRABO (E.), 277.

K

KALIS (B.), 6, 233. KASMAYEE (M.), 161. KATZ (M.), 121. KAUFMANN (J.), 272. KAUFMANN (P.), 481. KERMAREC (J.), 65, 66, 208. KERNBAUM (S.), 145. KHAYAT (J. P.), 43, 45. KINT (A.), 270. KOPP (F.), 43, 73, 76, 87. KOUEKE (P.), 108, 110, 411, * 78. KSIKES (Mme F.), 288.

L

LABOUCHE (F.), 241, 165, 172, 400, 464. LAFON (M11e S.), 73, 79, 85, 99. LAGARDE (Cl.), 257. LAGIER (B.), 347. LAGRUE (G.), 387. LAMBERT (D.), 277. LAMON (M.), 163. LAMON (P.), 177. LANCHEC (C.), 400. LARRÈGUE (M.), 121, 229, 230, 233, 447, 462. LASSÈRE (J.), 157, 163, 165, 167, 169, 173, 174, 299, 458. LAUFER (J.), 241, 261. LAUGIER (P.), 21, 507, 184, 301, 378, 395. LAURENT (R.), 217, 220, 297, * 431, * 529, 344. * 411. * 532, * 535. LAURET (Ph.), 124, 396. LAUT (J.), 21. LEBON (P.), 354. LECHA (M.), 267. LECLER-PAUFIOUE (Mme D.). 241. LE GOFF (Y.), 53, 68, 70. LEIGHEB (G.), 265. LEMBEYE (R. de), 239. LEMETAYER (Ph.), 436, 437, 438, 468. LEQUES (B.), 435, 436, 437, 438, 468. LEROY (D.), 224, 396. LESCASTEYRÈRES (Mme D.), 146. LESSANA-LEIBOWITCH (Mme M.), 481, 234, 365, 393. LETAYE (N.), 287. LEVI (L.), 273. LIMA BASTOS (A.), 491. LISSOIR (A.), 181. LITOUX (P.), 5, 14, 189, 190, 290, * 77. LLUCIA (P.), 56. Lops (F.), 409. LORETTE (G.), 197. Lu (H. T.), 326. LUCIANI, 73. LUDOVICI, 35. LUGARDON (Male S.), 164, 174.

M

MADELIN (J.), 233. MAILLET (M.), 460. MALARRIVE (Mme J.), 138, 439.

MALBOS (M11e S.), 451. MALEVILLE (J.), 17, 195, 197, 280, 446, MALI (J. W. H.), 268. MALKA (S.), 385. MALLARD (A.), 242. Manassero (J.), 59, 406. MANCY (R.), 98. Mandon (L. P.), * 71. MANELEFE, 160. Mansat (M.), 144, 152. MARC-ANTOINE (H.), 197. MARÇAIS (G.), 231. MARCELET (B.), 42. MARCHAND (J. P.), 91, 92, 94, 410 MARCHANDISE (X.), * 538. MAREY (R.), * 48. MARGHESCU (S.), 267. MARILL (F. G.), 273. MARKS (Mme J.), 383. MARQUES (E.), 184. MARQUINA (A.), 185, 409. MARTEL (Mme C.), 283. MARTIGNONI (J.), 88. MARTIN (C.), 302. MARTIN (J.), 90. MARTINET (Cl.), 10. MARTINETTI (M11e A.), 63, 215, 225. MASCARO (J. M.), 184. MASURE (C.), 400. MATTEI (Mile M.), 108, 109. MAUVEZIN (Cl.), 221. MAYER (S.), * 63. McLauglin (H.), 385. MEDELSI (M.), 127. MEDINA (J.), 173. MEKNINI (B.), 275. MERKLEN (F. P.), 261, 262, 263. Méry (Mme F.), 252. MEUNIER (F.), 130. MEYER (B.), 391. MEYNADIER (J.), 215, 317, 451. MICHEL (C.), * 429. MICHEL-BRIAND (Y.), 344. MIERAS (C.), 267. MIGOZZI (B.), 65, 66, 86, 208. MIKOL (Mme F.), 251, 335. MILLARD (L.), 377. MILLET (P.), 399. MISSOUM (A.), 464. Mojon (M.), 326. MOLLARD (M11e S.), 138, 439, 441. MONFORT (J.), 241. MONGE-STRAUSS (M. S.), 251. Monges (A.), 363. MONNARD (P.), 378.

MONTASKER (R.), 406. MONTASTRUC (P.), 288, 406. MONTERO (E.), 41. MONTSERRET (G.), 299. MOREAU (F.), 422. MOREL (P.), 230, 233, 390. MORENO (M11e G.), * 55. MORLAIN (B.), 291. MOUGEOT (B.), 232. Moulin (G.), 130, 214, 323, 353, 452. MOULY (R.), 332. MOUNIER, 453. MOUREN (P.), 76. MOUSSAY (J.), 239. Mouzon (J. de), 143. MOYNAHAM (J.), * 47. MYLONAS (J.), 400.

N

Nabai (A. H.), 400.

Nazzaro (P.), 402.

N'Diaye (B.), 91, 92, 93, 94, 410.

Nedelec (J.), 290.

Nezzar Kebaili (A.), 217.

N'Guyen Toan, 331.

Nicolai (P.), 88.

Nicolas (R.), 190.

Nishiyama (C.), * 47.

Noblanc (M.), 287.

Noble (J. P.), 277, 354.

Normand (Ph.), 464.

Noury (J. Y.), 233.

Noury-Duperrat (M^{me} G.), 245, 183, 241, 242, 453.

0

Ocana Sierra (J.), 41. OLIVER (V.), 185, 409. OLLIER (A.), 217. OLMOS (L.), 507, * 50, * 542. ORTOUNE (J. P.), 20, 342, * 547. ORUSCO (M.), 21, 184, 301, 378, 395. OSMOS (L.), 21. OUDART (J. L.), 97.

F

PACCAUD (F.), 378. PACOT (C.), 241, 244, 453. PALOU (A.), 129. PALOU (J.), 267. PANCONESI (E.), 405.

PARANT (M.), 149. PASTEL (A.), 239. PAUPE (J. R.), 391. PEGUM (J. S.), 266. PELISSE (M.), 234. PELLETIER (N.), * 69. PENNEC (J.), 262, 263. PERALS (P.), 257. PÉRIOLE (Mme M.), 157, 173, 174, 176. PERROT (H.), 342. PETEL (A.), 233. PETEL (R.), 178. PETIOT (J. L.), 291. PETIT (J. P.), 438. PÉTRIER (L.), 79. PFAHL (M11e F.), 301. PIÉRARD (G. E.), 137. PIERRE (M.), 110. PIERRON (P.), 85. PIÉTRINI (P.), 396. PIETTE (F.), 222. PINGUET (J. P.), 283. PINOL AGUADÉ (J.), 129, 179, 267. PIPPIONE (M.), 407. POIARES BAPTISTA (A.), 491. POIRAUD (M11e R. M.), 288. POLACCI (MIle M.), 43. POMMIER DE SANTI (P.), 38, 101. Pons (Mme A.), 256. Pons (E.), 88, 99. PRADINAUD (P.), 359. PRANDI (G.), 29, 406. PRINGUET (R.), 241. PRIS (J.), 154, 454. PRIVAT (Y.), 499, 43, 44, 45, 46, 47, 49, 63, 64, 73, 75, 76, 77, 88, 99, 206, 225, 309, 310, 347, 363. PRUNIERAS (M.), 33, * 55, * 71, 114, 251. PUISSANT (A.), 145, 240, 241, 242, 243, 331, 332, 453, 391, 392, * 521.

Q

QUERMONNE (M11e A.), * 48.

R

RABELLO (F. E.), 251. RASCOL (M.), 160. RAT (J. P.), 447, 462. RECORDIER (M.), 109. RÉGNIER (M.), 33. REICHENECKER (M.), 285.

RENAUT-STEENS (Mme), 410. RESJA (P.), 275. RESTOUT (Mme S.), 295. REUTER (G.), * 420. REVUZ (J.), 202, 234, 235, 237, 387, 394. REYMOND (J. L.), 279, 283, 284, 285, 287. REYNIS (M.), 237. RIBIERE (J.), 262, 263, 406. RICHICCIOLI (P.), 170. RIMBAUD (P.), 215, 451. ROBERTS (M.), 377. ROBEZ (O. G.), * 66. ROBY (J.), 284. ROCHET (C.), * 529. ROLLAND (J. C.), 460. ROMAGUERA LLACH (C.), 267. ROMAN (P.), 184. ROTH (L.), 350. ROUJEAU (J. C.), 234, 235, 237. ROUSSELET (G.), 247. ROUSSELOT (M.), 44. ROUSSET-FÉLINE (Mme P.), 38. Roux (G.), 58. Roux (J. L.), 291. RUMEAU (Mme H.), 164, 167, 169, 172, 174, 177.

S

SABLET (M. de), 183, 242. SAINT-ANDRÉ (P.), 95, 101, 104. SALAUN (Y.), 459. SALVADOR (R.), 149. SAMMAN (P. F.), 385. SAMSOEN (M.), 289, 451. SANCHEZ LOZANO (J. L.), 400. SANCHEZ MUROS (J.), 271. SANCHO, 179. SANTOPIETRO (G.), 291. SANZ (C.), 270. SARRAMON (J. P.), 156. SARRAT (H.), 91, 92, 94, 193, 410. SARTORIS (S.), 265. SASSI (C.), 208. SAURAT (Mme C.), 157. SAURAT (J. H.), 145, 242, 243, 244, 391, 392, * 521. SAUREL (J.), 199. SAYAG (Mme J.), 35, 38, 50, 51, 53, 54, 67, 70, 72, 78, 104, 107, 128, 235, 315, 411. SCHEINMANN (P. L.), 391. SCHMITT (D.), * 415. SCHNEBELEN (M.), 289. SCHNITZLER (Mme L.), 208, 305, 384, 459, * 429.

ı

SCHUBERT (B.), 208, 305, 384, 459. SEBAN (D.), 59, 406. SEDEL (Mme D.), 237. SERRATRICE (J.), 39. SHUSTER (S.), 383. SIBOULET (A.), 416, 419. SIGAL (S.), 239. SIKORSKI (J.), 377. SIMON (L.), 208. SIMONIN (R.), 51, 70, 411. SIMONY (M11e J.), 43, 46, 47, 73, 225. SIRKIS (Mme L.), 8, 252, 259. SORBARA (Mme A. M.), 166, 174, 458. SPITALIER (J. M.), 157. STACHOW (A.), * 526. STAHL (A.), 40, 43, 73, 76. STALDER (J. F.), 5. STEPHANOV (S.), 414. STEWART (J. M.), 396. STEWART (W. M.), 124. STOEBNER (P.), 285, 287. STRAUS (Mile M.), 300. STROBEL (M.), 350. SUZUKI (H.), * 47. SZEPETOWSKI (G.), 90.

1

TABET (G.), * 423. TACHKER (M me D.), 279. TAIEB (M.), 253. TAMISIER (J. M.), 193, 194, 195, 197, 280, 345, 443, 444, 445. TAN (R. S. H.), 385. TASEI (M. L.), 441. TEICHET (G.), 49. TÉMIME (P.), 499, 42, 43, 46, 47, 49, 63, 73, 75, 76, 77, 79, 86, 87, 88, 89, 97, 98, 99, 100, 101, 206, 309, 310, 313, 345, 347. TEXIER (L.), 257, 193, 194, 434, 435, 442, 443, 444, 445, 446, 448, 449, THÉBAUD (Y.), 290. THIVOLET (J.), 20, 342, 385, THOMAS (P.), 276, 353, * 538. THOMINE (Mme E.), 124, 396. Tongio (M.), * 63. TORRES (E.), 35, 68. TOURAINE (R.), 234, 235, 237, 387, 394. Tousch (Mme M. A.), 240, 242, 332, 391. TRAMIER (MIIe F.), 439, 441.

TRAMIER (G), 104..

TRAMIER (H.), 56. TRÉVOUX (C.), 323. TRON (F.), 231.

U

UMBERT (P.), 183. UNANUE (J.), 221.

V

VAILLAUD (J. C.), 59, 406. VALANCE (J.), 436, 438. VALETTE (P.), 50, 58, 70, 71, 72. VALIGNAT (P.), 130, 214, 323, 353, 452, 294. VALLET (Ch.), 9, 202, 295. VAN DEN WATEREN (A. R.), 266. VARENNE (Mme S.), 75, 309. VERGER (P.), 138, 439. VERGNAT (M.), 197, 294. VERRET (J. L.), 384, * 429. VESVAL (P.), 342. VIAC (J.), * 415. VIALARS (Mme M. L.), 159, 163, 165, * 81. VIALATTE (J.), 391. VIGIER (M11e D.), 296. VIGNAUD (J.), 396. VIGNES (P.), 78. VILATA (J.), 185, 409. VINZENS (M11e F.), * 55. VISSIAN (L.), 59, 90, 406, 409. VITTORI (F.), 319. VOULOT (C.), * 547.

W

Wasmer (J.), * 535.
Watson (A. J.), 383.
Weber (G.), 271.
Weber (M.), 135, 197, 294.
Wechsler (J.), 234, 235, 237, 394.
Welin (J.), 5, 14, 179, 290.
Whimster (I. W.), 387.
Wibault (M^{mc} Cl.), 10, 387.
Wilson Jones (E.), 388.
Wolff (H. H.), 267.

Y

Young (Mme S.), 383.

Z

ZAHAF (A.), 177. ZEMB (J. P.), 146, 149, 152, 156, 288. ZINA (G.), 265. ZRIHEN, 65.

TABLE COMMUNE ALPHABÉTIQUE ET MÉTHODIQUE DES MATIÈRES

Les chiffres de référence ici donnés sont :

- en caractères gras pour les articles originaux des Annales et les noms de leurs auteurs;
- -- en italique pour le Bulletin;
- en caractères ordinaires pour les analyses et pour les titres simplement donnés en référence. Ces derniers sont alors précédés de la mention Réf.;
- en caractères ordinaires précédés d'un astérisque pour les publications aux séances de Dermatologie biologique, celles-ci étant données dans les *Annales*.

A

- Abrikossoff (tumeur d') maligne : myoblastome malin,
- myoblastome à cellules granuleuses à métastases malignes, dermatomyosite symptomatique, 225.
- —. Schwannome à cellules granuleuses, 226.
- ——————s multiples de la peau,
- Abt-Letterer-Siwe (maladie de). Deux cas, 557.
- Acanthome à cellules claires (de Degos) multiple : ultrastructure, 353.
- —s —s —s multiples, 227. Acanthosis nigricans.
- —, 230. — — associée à une encéphalo-
- pathie bénigne, 221.

 maligne infantile et tumeur de Wilms, 221.
- Accélérateur linéaire. Quatre années d'utilisation en dermatologie, 257.
- Accident du fait d'une écharpe flottante, 230.

Acné. ÉTIOLOGIE.

- chlorique, induite par le 2-6-dichloro-benzonitrile, 234.
- et dosage des lipides cutanés superficiels, * 532.
- excoriée des jeunes filles,
 233.
- juvénile. Nouvelles recherches. Rôle du Corynebacterium acnes, 233.

-. TRAITEMENT.

- par vitamine A acide, 234.
 vulgaire, phlegmoneuse et quelques troubles de la kératinisation. Traitement par vitamine A acide, 234.
- Nouveau traitement local par vitamine A acide, 234.
- et rosacée. Traitement à long terme par l'oxytétracycline, 234.
- Acné conglobata. Cryothérapie, 235.

Acrodermatite entéropathique.

BIOLOGIE.

— —. Trois cas nouveaux, 216.

- microscopie électronique de la muqueuse duodénale, 216.
- ... Métabolisme du tryptophane et des acides gras, 216.
 — ... Métabolisme du trypto-
- phane, 217.

 Absence de troubles dans la conversion des acides
- gras insaturés, 217.

 Acides gras sériques avant et après traitement, 218.
- avec déficit immunitaire, 218.
- —. Maladie génétique par carence de zinc, * 47.

- -. TRAITEMENT.

- Régression par la diiodoquine, 218.
- Évolution sous diiodohydroxyquinoléine, 219.
- . Dans une —. Cas d'atrophie optique imputable à la quinoline (iodochlorhydroxyquinoline), 220.
- Acrodermatite chronique atrophiante (de Pick-Herxhei-

mer) avec sarcome à cellules réticulaires, 219.

en combinaison avec un lymphome cutané, 220.

Acrogeria. Revue, histologie, 310

Acrokératodermie papulo-translucide héréditaire, 172. Acrokératoélastoïdose, 230.

Acrokératose paranéoplasique (de A. Bazex) à début vésiculeux, 214, 433, 434, 435, 270, 298.

Acropathie ulcéro-mutilante (de Bureau et Barrière), 39,

. Étude hémo-dynamique, 288.

- (de Thévenard). Amélioration par lignocaine intraartérielle, 154.

-s -s sporadiques, 292.

Acrosclérose chez un enfant de 10 ans, 146.

Voir Sclérouermie.

Actinomycétome. Traitement par disulone, 229.

Actinomycose sous-cutanée avec localisations viscérales, 428. Actino-réticulose. Xanthomisa-

tion des lésions cutanées au décours d'une -, 5.

- au décours d'une porphyrie cutanée tardive, 384. . Cas d'-, 226.

Adénolipomatose (de Launois-Bensaude) et angiosarcomatose de Kaposi, 243.

Adénomateux. Maladies -ses héréditaires du gros intestin,

Affections dermatologiques. Voir Dermatose.

Ainhum, 215.

-. Constriction annulaire à type d'- et de pseudo-, 215.

Albinos. Kératoses actiniques chez les Bantous -. Expériences cliniques avec le 5-fluoro-uracil topique, 471.

Allergie cutanée à matériel d'ostéosynthèse, 152.

- aux acariens de la poussière de maison, 231. -. Traitement en pratique cli-

nique, 305.

Alopécie. La formule pilaire dans quelques -s, 297. - des piscines, 377.

- de type masculin. Étude expérimentale, 232.

andro-dystrophique séborrhéique. Étude expérimentale, 232.

avec lésions papuleuses, 339. Alopécie mucineuse en plaques multiples d'évolution rapidement favorable, 253.

. Cas d'- primitive. Recherches enzymo-histochimiques, 99.

- au cours d'un psoriasis, 99

Ampicilline. Effet synergique avec l'isoxasolpénicilline, 224. Amyloïde, 223.

Amyloïdose cutanée primitive maculo-papuleuse localisée, 68.

systématisée et maladie de Kahler, 91.

maculeuse type Palitz, 161. primitive, uniquement manifestée pendant un an, par bulles hémorragiques, 199.

généralisée secondaire à ulcère chronique de jambe, 451.

cutanée maculeuse, 222.

associée à maladies néoplasiques, 222.

- au cours de l'arthrite rhumatoïde. Valeurs de la biopsie cutanée, 223.

Anémie hémolytique auto-immune associée à un cancer du côlon, 232.

Anétodermie chalazodermique giganto-cellulaire, 194.

Anévrysme cirsoïde cervico-facial. Étude artériographique. Discussion thérapeutique, 396.

Angéite nécrosante pustuleuse, 165.

Angiectasie éruptive thrombosique (angiome thrombosé, angiome noir). Diagnostic avec le nævo-carcinome, 214.

Angiokeratoma corporis diffusum.

(de Faory).

-. Voir Fabry (Angiokeratoma corporis diffusum). Angio-lymphoïde. Hyperplasie - avec éosinophilie, 231, 387.

Angio-ædème. Cas oligo-symp-

tomatique, apparemment non familial, 275.

Angiomatose diffuse corticoméningée non calcifiante de Divry et Van Bogaert, 160.

Calcifications et hyperlaxité ligamentaire, 165.

Angiome présternal. Hypervascularisation sous-jacente décelée par thermographie : déductions thérapeutiques.

- tubéreux de la fesse à évolution nécrosante, 107.

prétragien, bilatéral, évolutif, 109.

sénile. Histologie. Phénomène de contrôle épidermodermique, 212.

Angio-léicomyome. Les -s cutanés, 214.

Annulus migrans.

- ... Lésions identiques dans le psoriasis pustuleux, le syndrome de Reiter et la langue géographique, 186.

Anticorps antinucléaires. Comparaison des aspects morphologiques obtenus et de la sensibilité des techniques d'immuno-peroxydase d'immuno-fluorescence, 467.

Antifongique. Effet - du thiabendazol, 593.

Antihistaminique nouveau (l'incidal), 226.

Aphtes et streptocoques. Essais thérapeutiques, 294. Aphtose. Lymphocytotoxicité

dans les -s récidivantes, 222. Aplasie cutanée congénitale. 211.

- circonscrite du vertex : cas familial, 221.

Arginino-succinique déshydrogénase (déficit en) chez un enfant. Correction par régime précoce de cette maladie métabolique, 231.

Argyrie cutanée. Iconographie, 197.

Arthrite gonococcique chez le nouveau-né, 441.

s septiques chez l'enfant, 441. Assemblée générale. Élections,

Atasie-télangiectasie (de Mme Louis Bar). Étude clinique et immunologique, 391. Atrophodermie folliculaire, Proliférations baso-cellulaires et pili torti. 138.

Proliférations baso-cellulaires et pili torti, Observation familiale, 439.

B

Balanite et mycoplasma, 419. Barraquer-Simons (lipodystrophie de), 274, 90, 235. Basaliome. Voir Épithélioma

baso-cellulaire.

BBS (maladie de). Voir Sarcoidose.

Bébé collodion, Six cas, 302. Behcet (syndrome de). Test au

nitrobleu, 221. avec thymome et hypogammaglobulinémie, 221.

Besnier-Bæck-Schaumann (maladie de). Voir Sarcoïdose. Bilharziose cutanée tardive. 236.

Blennorrhagie. Localisation cutanée primitive. Trois cas,

féminine et streptomycine, 443.

. 35 cas traités par le dichlorhydrate de spectinomycine pentahydratée, 444.

non compliquée de l'homme et de la femme. Traitement par hydrochlorure de spectinomycine, 444.

Bluefarb-Stewart (syndrome de) Pseudo-Kaposi et fistules veineuses multiples. Cas de — —, *29*.

Botryomycome. Complication non reconnue de la vaccination antivariolique, 439. récidivant, 439.

-s successifs avec satellites, 232.

Bowen (maladie de) associée à condylomes acuminés, 316.

. Voir Rayons mous. Brûlures étendues. Transplantation cutanée temporaire et

immuno-suppression, 434. Buccal. Maladies de la muqueuse -e, 313.

Bullose prédiabétique des membres inférieurs, 237.

- des diabétiques. Nouveau cas, 186.

C

Cafards. Transport par les -s de champignons pathogènes ou élaborateurs de toxine. 104.

Calcinose cutanée universelle idiopathique, 291.

Cancer. Iridium puncture dans les -s cutanés, 58.

-. BCG at -.. 461.

- secondaire de la peau. Fréquence et siège, 584. Voir Epithélioma.

-. Voir Oncologique (traitement).

Candida et trichomonas. Résultats du traitement par clotrimazole, 329.

Septicémies à de l'enfant. Traitement par la 5-fluoro-cytosine, 330.

Candida albicans.

-. Modifications ultrastructurales de ses cellules par le clotrimazole. Expérimentation animale, 328.

Candidose cutanéo-muqueuse chronique chez une enfant de 5 ans, 85.

cutanéo-muqueuse chronique généralisée, 239.

granulomateuse chronique. Étude ultrastructurale, * 81. systémique avec coagulation intravasculaire disséminée, 103

chronique paronychiale chez les femmes israéliennes, 328. -. Hypovitaminose A dans la — muco-cutanée. 328.

-. TRAITEMENT.

- cutanéo-muqueuse chronique. Traitement immunologique et antibiotique, 330.

- pulmonaire grave. Cas traité par 5-fluoro-cytosine, 330. s cutanées. Nouveau topique

antibiotique polyénique, 331. s cutanéo-muqueuses. Traitement topique par méthylpartricine, 331.

Candidine. Transformation lymphoblastique à la Standardisation, 318.

Carcinogénétique. Action - du déficit en vitamine A, 327. Cas pour diagnostic. Atrophie cutanée : maladie de Pick-Herxheimer ? 260.

-. Atrophodermie de Pasini-Pierini ? 43.

- -. Acropathie ulcéromutilante des mains et des pieds ? 43.

-. Granulome lupiforme centro-facial lentement extensif et mutilant. Anergie tuberculinique, 345.

-. Granulome mutilant de la face avec ulcérations nécrotiques des membres inférieurs. Anergie tuberculinique, 350.

-. Leucokératose linguale importante, 46.

- Lichen scléro-atrophique? 77.

-. Lupus-lichen, 244. -. Papulose des mains 159.

Cellulite. Condition dite -Effets thérapeutiques des enzymes de répartition, 324.

. La soi-disant - à la lumière des recherches modernes. 324.

Céphacétrile (célospor). Activité, utilisation, 224. Cercaire. Dermatite des -s 346

Chancre mou conjugal, 301. Charbon cutané, avec méningite, 329.

Chéilite. Maladie de Crohn et granulomateuse, 270.

Chéloïdes spontanées sur l'éruption d'une dermatomyosite paranéoplasque, 243. multiples après acné sévère,

Cheveu. Dystrophies acquises du -. Structure, interprétation, 137.

Couleur et pigment pilaire. Microscopie électronique, 325.

Cheveux tordus (syndrome). Voir Menkes (syndrome des cheveux tordus de).

Chondrocalcinose post-traumatique avec deux ulcérations du pavillon d'une oreille, 49. ou pseudo-goutte, 321.

Chorio-carcinome. Métastases cutanées, 584.

Chromate. Protection contre les -s. Essai d'un onguent

contenant un échangeur d'anions, 347.

Chromoblastomycose. Réussite d'un traitement par 5-fluorocytosine, 237.

Cæliaque (maladie). 110 cas, 347.

Collagène (maladies du). Réactions d'immunofluorescence antisyphilitiques « perlées » au cours des — —, 318.

Collagénome perforant verruciforme, 264.

Collagénoses sans atteinte rénale fonctionnelle. Complément total, fractions C39 et C4 et ponction rénale, 387. Colloid milium, 176, 399.

Comédon. Pigmentation des —s, 316.

Condylome acuminé de la vulve chez l'enfant, 317.

— avec maladie de Bowen. Production possible de tumeurs par les virus, 316.

-s -s. Immunothérapie et onguent de 5-fluoro-uracile à 5 p. 100, 316.

Connectivite mixte chez l'enfant, 317.

-. Voir Collagénose.

Contraceptifs et dermatologie, 318.

Corticoïde local nouveau : la clocortolone, 323.

—s. Activité topique : évaluation, 323.

 Granulome facial infantile après —s fluorés locaux, 337.

 —s. Hypoplasie épidermique par emploi externe de —s. Recherches sur l'animal, 323.
 —s. Influence sur l'érythème

 s. Influence sur l'érythème et la pigmentation par ultraviolets, 322.

—s. Injections locales. Atrophie cutanée périlymphatique comme effet secondaire, 323.

Cortico-stéroïde. Voir Corti-

Corticothérapie alternante, 323. Cortisonique. La cataracte dans les dermatoses, 321.

Coxsackie. Infection respiratoire mixte à — B3 et B4,

Cristallin. Déplacements non traumatiques chez l'enfant Dermatite herpétiforme. Voir

(syndrome de Marfan, homocystinurie), 347.

CRST (syndrome), 89.

— Place nosologique, 193.
 Cryofibrinogénie, 151.
 Cryoglobulinémie, 68.

Cuivre. Syndrome de déficit en — chez un nouveau-né, 327. Cutané. Lipides de la surface — e. Influence sur leur quantité de facteurs endo-

gènes et exogènes, 92.

—. Lipides de la surface —e. Quelques effets sur eux des graisses et carbo-hydrates diététiques, 93.

Cutis marmorata telangiectasica.

— — sur syndrome de Turner, 45.

Cyclophosphamide. Utilisation pratique, 566.

 Diminution sélective par la — des lymphocytes porteurs d'IG dans la polyarthrite rhumatismale et le lupus érythémateux, 566.

Cylindromes multiples géants du cuir chevelu et du tronc, 326.

Cytostatique. Hémorragie vésicale profuse par —, 317.

Cytostéato-nécrose calcifiée après traumatisme et hypothermie, 315.

D

Darier (dyskératose de). Poussée après absorption d'isoniazide, 148.

 Forme frontière avec une maladie de Hailey-Hailey, 261.

Darier et Ferrand (dermatofibro-sarcome de), 92.

Déficiences mentales. Diagnostic étiologique, 172.

Déficit sélectif familial en IgA, 342.

Degos (maladie de). Voir Papulose atrophiante maligne (de Degos).

Dermatite exfoliatrice staphylococcique, 85.

Dermatite bulleuse, muco-synéchiante et atrophiante (d'E. Lortat-Jacob), 176, 336. Duhring-Brocq (dermatiie de).

Dermatite péri-orale. Aspects cliniques et histologiques de quinze cas, 337.

— ... Étiologie et traitement,

337.

- Concept, pronostic, 338.

- et rosacée. Traitement

par butyrate d'éthyle, 338. Dermatite rosacéiforme. Voir Dermatite péri-orale.

Dermatologie. Téléthermographie dynamique en —, 157.

— Emploi en — d'un nouveau dérivé benzo-diazépinique, 172.

et vénéréologie pratiques.
 Progrès, 304.

- fonctionnelle, 307.

14° Congrès international,
308.
Cinquante ans de —, 338.

Dermatomycoses superficielles, 105.

La pyrrolnitrine dans quelques —, 107.
en Galicie, 592.

 Traitement topique par la crème au canesten, 593.

Dermatomyosite, 65.

— à symptomatologie atypique, 145.

— aiguë ædémateuse, 335.

de l'enfant. Surveillance à long terme, 332.
de l'enfant, 332.

de l'enfant, 332.ASSOCIATIONS.

paranéoplasique avec lésions ulcéro-nécrotiques, 9.
et fibrose interstitielle dif-

fuse, 251.

avec calcinose cutanée, 254.
 aiguë et toxoplasmose acquise de l'adulte, 411.

avec syndrome de Felty,
 451.

 symptomatique, avec myoblastome à métastases malignes, 225.

 de l'enfant, avec pneumatose intestinale, 333.

—s avec cancer. Diminution importante du taux des lymphocytes T, 332.

—s et fibroses pulmonaires interstitielles diffuses, 14.

-. BIOLOGIE.

déclenchée par l'isoniazide.
Physiopathologie, 291.
juvénile. Cas avec anticorps

anti-follicule pileux et antimuscle strié, 334.

- -. HISTOLOGIE.
- Recherches inframicroscopiques sur la musculature dans la —, 334.
- TRAITEMENT.
- de l'enfance. Surveillance enzymatique de son traitement, 59.
- Cas à évolution maligne. Traitement immuno-suppressif par cytostatiques et thymectomie, 334.
- Dermatophytes. Atlas clinique et biologique, 310.
- Résistance aux antibiotiques antifongiques. Recherches comparatives. Modifications morphologiques, 592.
- Crème au canesten contre les —. Expérience clinique (Bay B5097), 593.
- Dermatose digitiforme. Voir Parasporiasis.
- —s bénignes. Radiothérapie superficielle : étude suivie, 188.
- —s angiopathiques. Expérience d'une médication phléboactive, 206.
- -s. Manuel, 306.
- —s sensibles aux corticoïdes. Traitement par l'halcinonide, 322
- —s localisées. Traitement par « jet » de triamcinolone, 322.
- -s auriques, clinique et histologie, 343.
- —s. Comportement de l'immunoglobuline E dans une sélection de —s, 461.
- —s. Rapport tryptamine/acide indolylacétique dans diverses —s, * 526.
- Dermato-vénéréologie. VII^e Congrès yougoslave, 307.
- Dermite par Soupline (produit d'assouplissement du linge), 104.
- au Smodingium (rhus toxicodendron africain), 343.
- de contact par les Capparidacées. Effets cutanés par des plantes donnant des isothiocyanates, 343.
- -3 irritatives par poudres

- fluorescentes dans l'industrie textile, 195.
- Dermite lichénoïde de friction, 167.

 — (dermite des tobog-
- gans), 220.

 Dermo-angiopathie diabétique,
- 341.

 Dermo-épithéliome (de Parinaud). Un cas. Problèmes
- histopathologiques, 409.

 Dermo-hypodermo-sclérose en bande. 171.
- Désensibilisants (traitements). Échec, 343.
- Diamond (syndrome de), 172,
- DNA. Interaction entre le à double hélice et l'antigène nucléaire extractible, 564.
- Doigts en baguette de tambour. Signification et pathogénie, 583.
- Donovanien. Chancre —. Deux nouveaux cas observés à Brest, 400.
- Donovanose en France, 241.

 —. Voir Granulome vénérien.
- Dubreuilh (mélanose pré-épithéliomateuse de) traitée par greffes successives, 110.
- **Duhring-Brocq** (dermatite de) acantholytique, 176.
- Critères de diagnostic,
 335.
 Lésions orales, 335.
- Destoits trates, 353.

 Place nosologique de la variété bulleuse de l'enfant. Histologie, immuno-fluorescence, microscopie électronique, 336.
- -. ASSOCIATIONS.
- Rapports entre téguments et intestin, 383.
- . avec un lupus érythémateux disséminé, 336.
- Dysembryome malin (syndrome fistulo-gommeux fessier), 271.
- Dysplasie ectodermique hypohidrotique. Diagnostic précoce par technique simple,
- Forme hidrotique, 340.
 Dysplasie mammaire. Conception actuelle. Nosologie, 340,

E

- Ecthyma gangreneux produit par l'Aeromonas hydrophilia, 355.
- Eczéma du nourrisson. Complication grave (pustulose varioliforme herpétique), 90.
- nummulaire de l'enfant. Cinq observations, 222.
- Myxœdème et craquelé,
 99.
- allergique de contact par acétamide chloré, 344.
- —s allergiques professionnels au caoutchouc, 288.
- Ehlers-Danlos (syndrome de), 241.
- —. Étude ultrastructurale, 285.
- avec déficience totale en α-1-antitrypsine, 267.
- —. Défaut dans la conversion du précollagène dans une forme de —, 350.
- et de Marfan associés, 350.
- Élastome perforant (de Lutz-Miescher) avec atrophie vermiculée chez un mongolien, 354.
- Élections, 33. Éléphantiasis non filarien endémique des jambes avec fibrose nodulaire sous-épidermique,
- Épiderme. Cellules non kératinisées. Ultrastructure, * 50.

357.

- humain. Cellules de sa couche cornée. Aspect de leurs plaques desmosomiales en microscopie électronique à balayage, * 77.
- Auto-anticorps anti- naturels et acquis chez l'homme,
 229
- Épidermodysplasie verruciforme (de Lewandowsky-Lutz), 272, 438.
- Épidermolyse bulleuse localisée : deux cas, 349.
- héréditaire létale, 349.
- ACQUISE avec ulcération des jambes et maladie de Crohn, 266, 452, 349.
- — DYSTROPHIQUE chez un frère et une sœur, 73.
- discrète révélée par onyxis des orteils, 241.

- — avec atteinte du tractus urinaire, 349.
- - TRAITEMENT.
- hyperplasique. Action bénéfique de la vitamine E, 149.
- — . Traitement par vitamine E. Modification des taux de collagénase, 350.
 dystrophique. Traite-
- ment par vitamine E, 350. Épithélioma chez deux psoriasiques traités par immunodépresseurs, 215.
- vulvaire métastasiant, 320.
 s cutanés. Indications de l'électron-thérapie, 287.
- —s. Pseudo- —s multiples type Ferguson-Smith, 230.
- BASO-CELLULAIRE. Variations saisonnières au Kentucky, 347.
- et carcinome (forme spéciale), 348.
- et pré-cancers cutanés.
 Traitement par pommade au 5-fluoro-uracile, 348.
- —s —s multiples, par influence arsenicale lors de la période fœtale, 348.
- CALCIFIÉ (de Malherbe) et traumatisme? 348.
- SPINO-CELLULAIRE. Atteinte du nerf médian par un cutané (à cellules squameuses), 348.
- —s —s interdigitaux des pieds, 491.
- Épithéliomatose pagétoïde, 49. Épulis congénital, 356.
- Éruption. Deux —s péri-orbitaires : lucite par écran fluorescent et lupus érythémateux, 66.
- Érysipèle récidivant. Microscopie électronique des lymphatiques préfasciaux, 353.
- Recherches électromyographiques et par biopsie musculaire, 354.
- Erythema elevatum et diutinum.
- — . Cas avec étude ultrastructurale, 342.
- Érythème annulaire centrifuge (de Darier). Type Gougerot et Patte avec allergie à la candidine, 127.

- — chez un Sénégalais de 20 mois, 410.
- Érythème circiné variable. Traitement par l'acide rétinoïque per os, 266.
- Érythème noueux par embolie tumorale, 271.
- dépendant d'infection à Yersinia, 209.
 et contraceptifs oraux,
- 350. Érythème polymorphe au dia-
- binèse, avec importante acrocyanose, 100.
- causé par du pyramidon, et compliqué par une varicelle, 100.
- -. Pustules subcornéennes dans l'- -, 166.
- et virus herpétique, 351.
 Érythrodermie révélatrice de leucose lymphoïde : deux cas, 94.
- avec photo-sensibilité. Relations entre dermite actinique chronique, actinoréticulose et syndrome de Sézary, 267.
- avec maladie cœliaque chez un enfant, 352.
- Érythrodermie congénitale ichtyosiforme, 352.
- avec hypotrichose anhidrose, surdimutité et hypo-aminoacidurie sélective, 351.
- — bulleuse (2 articles),
- Érythrokératodermie atypique, avec surdimutité congénitale, 267.
- symétrique et progressive,
 273.
- Érythroplasie (de Queyrat). Voir Rayons mous.
 Escarre. Le paraplégique, le nursing et l'—, 297.

F

- Fabry (Angiokeratoma corporis diffusum de). Deux cas familiaux avec taux normal d'αgalactosidase, 135.
- -. Un cas, 211.
- Un cas : clinique et anatomo-pathologie, 211.
 - et maladie de Standhoff. Diagnostic prénatal des sphingolipidoses, 358.

- Présence à la naissance Action de la diphénylhydantoine sur les crises douloureuses, 392.
- sans signe cutané et avec lésions intestinales, 433.
- Favre et Racouchot (maladie de). Lipides des comédons dans la —, 315.
- Felty (syndrome de) avec dermatomyosite, 451.
- Fibromatose hyaline multiple juvénile, 357.
- —s de l'enfant. Essai de classification. Cas de — ossifiante étendue, 5.
- Fibromatose digitale infantile. Prédominance aux orteils, 86.
- après 8 ans d'évolution, 233.
- Fibromes périfolliculaires multiples du visage et du cou, 88.
- Fibrosarcome des tissus mous des extrémités et du tronc. 199 cas, 357.
- Fibroxanthome atypique avec métastases ganglionnaires, 434.
- Fiessinger-Leroy-Reiter (syndrome de) et agent TRIC, 416.
- Fistule de l'arête du nez, 434.

 —s pré-auriculaires. Évolution kystique de l'une d'enree elles, 75.

 dentaire 292.
- Flush. Syndrome de par hernie paraduodénale chez un porteur de mastocytose cutanée, 433.
- Folliculite à Pityrosporum. Sept cas et revue des affections cutanées dues à ce germe, 178.
- —s à corps étrangers chez un sableur, 197.
- Froid. Intolérance héréditaire au avec cryoglobulinémie, 203.

Fusarium.

 Infection systémique à chez un enfant brûlé, 356.

G

Gale. Sarcopte de la — humaine. Examen en microscopie électronique à balayage, 189.

 nodulaire persistante. Histologie simulant la réticulose, 437.

Recherches sur l'accroissement des cas de —, 437.

nodulaire. Trois cas, 438.
 Épidémie hospitalière, 438.
 Gangrène cutanée et cryoprotéines, 143.

 périphérique néonatale, 441.
 Gangrène spontanée des organes génitaux (de Fournier). Cas de — — —, 435.

Gardner (syndrome de), 261. Génodermatose nouvelle. Pigmentation réticulée des plis de flexion, 388.

Gianotti-Crosti (acrodermatite de) et mononucléose infectieuse. — — et hépatite avec antigène Australia, 280.

—— (— papuleuse infantile de). Deux cas, 437.

Gitlin (syndrome de), 436.

Gonococcie PHARYNGÉE chez une fille de 5 ans, 442.

— —. Transfert par le baiser, 443.

 OPHTALMIQUE du nouveauné, 443.

— accidentelle chez l'enfant, 443.

cutanée primitive, 184.
Voir Blennorragie.

Gonocoque. Résistance à la phagocytose. Relation avec morphologie des colonies et villosités de surface, 442.

 Étude du —. Un modèle immunologique chez les animaux de laboratoire, 442.
 Concentrations inhibitrices

minimales de spectinomycine, 444.

— à forme L, * 542.

Gonorrhée. Voir Blennorragie. Granuloma gangrænescens.

 Description. Un cas, 440.
 Granulomatose chronique (de Bridge et Gool). Gale chez un enfant atteint de — —, 439.

(de Wegener). Voir Wegener.
 Granulome pseudo-lupique centro-facial mutilant avec gommes ulcérées de la jambe, 344.
 mutilant de la face avec ulcérations nécrotiques des

membres inférieurs et anergie tuberculinique, 350.

Granulome annulaire généralisé, 76.

— — chez un enfant, 87.

— perforant disséminé, 440.
— ... Étude clinique et métabolique. 23 cas, 294.

—s —s multiples hypodermiques des doigts, 332.

—s —s et nodules juxtatendineux des extenseurs des mains et des pieds, 441.

Granulome centro-facial pseudo, lupique, mutilant, avec gommes ulcérées de la jambe-344.

Granulome éosinophile du visage, 44.

— périvulvaire, 202.

 périvulvaire et périanal, 295.

— — de la langue, 440.

Granulome éosinophile péri-orificiel (de Nanta), 444.

Granulome facial (de Lever), 168.

Granulome glutéal infantile. Cas de — —, 225.

Granulome infantile facial, après corticoïdes fluorés locaux, 337, 340.

Granulome médio-facial malin, 347.

Granulome pyogénique. Voir Botryomycome.
Granulome vénérien (Donova-

Granulome vénérien (Donovanose), 241.

Greffon-contre-hôte. Réaction
 — au cours des déficits immunitaires combinés primitifs de l'enfant, 435.

Griséofulvine. Activité locale. Pénétration dans le Str. corneum après prise orale, 436.

 Rôle de la sueur dans son accumulation cutanée après prise orale, 436.

Groupe HLA et syndrome sec, 455.

H

Hémangiomatose multinodulaire du foie dans l'enfance, 213.

Hémangiome de la lèvre infé-

rieure. Traitement chirurgical par lambeau pédiculé lingual, 271.

Cas d'— osseux disséminé,

Hémi-hypertrophie corporelle totale congénitale associée à gigantisme cérébral type Sotos, 458.

Hémolymphangiomatose avec nævi multiples dans une même famille. 233.

Hémolymphangiome kystique. Intérêt de l'angiographie, 91. — de la fesse, 98.

Hépatocytes. Présence de formations cristallines intracytoplasmiques, 331.

Herpès néonatal. Lésions vésiculeuses du cuir chevelu signe précoce (1^{re} semaine de vie), 446.

 labial récurrent. Traitement par levamisol, 448.

Herpétiforme (dermatite). Voir Duhring-Brocq (dermatite de).

Herpétique. Encéphalite —. Traitement par l'iodo-désoxyuridine, 448.

 Infection — du nouveau-né, 445.

Lésions —s et herpétiformes. Étiologie, 378.

Encéphalite — Traitement par iododésoxyuridine, 448.
Maladie — cutanée exten-

sive dans une leucose aiguë chez l'enfant, 447.

—. Virus — et cancer, 447.

Virus — et érythème polymorphe, 351.
 Hexachlorophène. Toxicité?

Hexachlorophène. Toxicité? 455.

 Incidence de l'arrêt des bains d'— sur l'infection dans une nurserie, 456.
 Toxicité chez l'homme, 457.

Hidradénome. Histogenèse de 1'—, 455.

Hidradénomes éruptifs généralisés avec atteinte du cuir chevelu et acné conglobata, 166.

Histocytose, 237.

Histoplasmose du plancher de la bouche et des gencives, 441.

Hodgkin (maladie de). Situation sous l'effet du traitement. Étude rétrospective, 448.

ganglionnaire au cours
 d'un mycosis fongoïde, 449.
 Lésions cutanées spéci-

fiques, 449.

— La splénectomie dans

la — —, 450. — —. Anomalies unguéales, 451.

Hoffmann et Habermann (mélanodermite de), 42.

Homme rouge (de Hallopeau),

Hydantoine. Cause de lymphadénopathie ou de lymphome malin, 555.

Hyperéosinophilie (syndrome de). Leucémoïde éosinophile à manifestations cutanées, 352.

Hyperhidrose axillaire, 452.
en bande, d'origine parkinsonienne et poïkilodermie de

type Civatte, 76.

 idiopathique. Traitement par cataphorèse de bromure de glycopyrronium ou de l'eau du robinet, 452.

 Traitement par iontophorèse, 452.

Hyperkératose pénétrante sur moignon d'amputation, 462. Hyperkeratosis lenticularis perstans. (de Flegel), 389.

Hyperlipidémie. Sujets atteints d'— type IV. Étude histochimique et ultrastructurale de leur peau normale, * 423. —s. Classement et traitement

diététique, 454.

-s. Classification, 457.

Hyperplasie angiolymphoïde avec éosinophilie et pseudogranulome pyogénique, 10.

— Cas de — —, 451.
Hypersensibilité de contact in vitro. Activation des lymphocytes par composés de béryllium, 344.

- de contact au chrome chez le cobaye, 344.

 de contact au dinitrochlorobenzène chez le cobaye. Mécanisme de la tolérance, 345.

 de contact. Transfert passif par des cellules médullaires, 345.

- de contact : induction, tolé-

rance, désensibilisation, 458.

retardée et de contact spécifique d'haptène. Rôle des
lipides dans leur induction,
458.

de contact chez la souris.
 Compétition antigénique,
 458

 Activité biologique d'extraits de peau au site de réaction d'— retardée, 459.

Hypodermite sclérodermiforme lombo-fessière après injection de vitamine K, 78.

 sclérodermiforme, lomboiliaque après injections intramusculaires, 449.

Hypoparathyroïdie idiopathique. Manifestations cutanées, 455.

Hypoplasie dermique en aires, 323.

1

Ichtyose. Les —s congénitales : 6 cas, 463.

vulgaire autosomale dominante et — X chromosomale.
 Diagnostic différentiel, 464.
 Ichtyose linéaire circonflexe,

463.

Immunité cellulaire. Déficits acquis en dermatologie chez l'adulte, 293.

cellulaire. Déficit dans 19 cas de sarcoïdose à manifestations cutanées, 293.

à médiation cellulaire (T).
 Potentialisation par suppression sélective de la formation d'anticorps par la cyclophosphamide, 460.

Immunofluorescence. Utilisation pour le diagnostic des maladies bulleuses, du lupus érythémateux et d'autres dermatoses, 364.

Immunologique. Non-réponse — au DNCB chez le cobaye, 459.

—. Effet du BCG sur les capacités —s des cellules T, 460. Impétigo contagiosa staphylogène survenu dans une communauté scolaire. Résultats de la lysotypie, 465.

 streptococcique. Prophylaxie par pénicilline. Étude contrôlée, 465. streptococcique. Valeur de la benzathine-pénicil!ine dans sa prophylaxie, 466.

Induratio penis plastica. (de Fr. de la Peyronie).

 — signe annonciateur d'un syndrome carcinoïde, 93.

Infiltration cutanée préférentielle par les lymphocytes T néoplasiques, 453.

Insensible. Cobayes —s à un conjugué DNP-protéine cutanée. Augmentation chez eux de la synthèse de DNA in vitro, 460.

Intra-utérin. Dispositifs —s. Aspects histo-pathologiques et médico-légaux, 227.

Iodides cutanéo-muqueuses simulant le mycosis fongoïde, 453.

Irradiation totale du cobaye par rayons X et activités enzymatiques du métabolisme glucidique de l'épiderme, 353.

J

Jadassohn et Lewandowsky (syndrome de), 466.

Jambe. La grosse —. Diagnostic et traitement conservateur, 356.

Jessner et Kanof (infiltrat lymphocytaire cutané de), 327.

Job (syndrome de) avec anomalie du chimiotactisme dans les polynucléaires neutrophiles granuleux et abcès récurrents, 467.

Jorge Lobo (blastomycose chéloïdienne de). Traitement chirurgical de deux cas, 235.

Journées franco-britanniques,

32

Kahler (maladie de) et livedo reticularis avec ulcérations, 185.

Kaposi (maladie de). Étude ultrastructurale de 4 cas, 499.

— chez deux adolescents africains, 93. récemment installée avec manifestations palmaires, 97.
à forme télangiectasique,

107. — sur terrain angéiogène, 201.

 traitée par application locale de DNCB, 242.

 — et adénolipomatose de Launois-Bensaude, 243.

— avec manifestations encéphaliques, 230.

postzostérienne, 238.Pseudo- , 238.

 — Pseudo- : type Stewart-Bluefarb après création d'une fistule artério-veineuse pour épuration extrarénale, 363.

— —. Traitement par BCG, 449.

 — clinique et anatomopathologique, 291.

 associée à leucémie lymphoïde chronique, 471.

Kasabach-Merrit (syndrome de), 468.

Kérato-acanthome au siège d'une vaccination antivariolique, 473.

—s avec cancer du larynx chez deux sujets, 473.

 et épithélioma spino-cellulaire. Essai de différenciation par l'histopathologie et l'ultrastructure, 473.

—s géants post-traumatiques et récidivants, 190.

-s multiples, 237.

Kératodermie aînhumoïde, 229.

— arsenicale. Épithéliomas cutanés. 149.

Kératodermie palmo-plantaire (type Thost-Unna) dans une famille africaine, 101.

 palmaire avec camptodactylie familiale, 8.

 congénitale avec troubles dentaires sévères. Excellent effet de la vitamine A, 241.

avec alvéolyse dentaire
 (type Papillon-Lefèvre), 229.
 Identité probable des

— . Identité probable des
 —s —s ponctuée et striée,
 475.

Kératose.—s dysplasiques, 312. Kératose folliculaire. 10 cas, 472.

 — Nanisme, atrophie cérébrale et kératose folliculaire généralisée (nouveau syndrome). Transmission gonosomique récessive liée à l'X, 472.

Keratosis follicularis spinulosa decalvans. (de Siemens), 279.

Keratosis pilaris atrophicans facici.

— — —, 240.

Kérion de la barbe par Trichophyton erinacei, 470.

Kimura. Voir Hyperplasie angiolymphoïde avec éosinophilie (de Kimura).

Kinky hair syndrome. Voir Menkes (syndrome des cheveux tordus de).

Klippel-Trénaunay (syndrome de), 108.

Kwashiorkor chez les enfants du Liberia. Troubles électrolytiques, 471.

Kyrle (Hyperkeratosis follicularis et parafollicularis in cutem penetrans). Cas de —, 467.

Kyste mucoïde du doigt, 56.

épidermoïde proliférant géant, 409.

-s proliférants du tricholemme, 202.

—s congénitaux médians situés au-dessus de la fontanelle antérieure chez les Nigériens, 471.

L

Labiale inférieure (artère) saillante, 108.

Lacrymo-auriculo-dento-digital (syndrome), 342.

Lassueur-Graham-Little drome de), 77.

Leiner-Moussous (maladie de) fatale, par déficience d'activité opsonique du sérum, 475.

— avec déficit de la 5^e fraction du complément, 475.

Léiomyome multiple familial à localisations cutanées et extra-cutanées, 94.

s cutanés associés à des —s utérins, 94.

Léiomyosarcome primitif du vagin, 93.

-- cutané, 557.

Leishmania tropica.

- —. Granulome ulcéreux de la langue à — —, 91.

Leishmaniose TÉGUMENTAIRE AMÉRICAINE. Diagnostic de laboratoire, 92.

 cutanée avec mise en évidence de parasites dans la moelle osseuse, 92.

 — Cas avec mise en évidence de leishmanias dans la moelle osseuse, 560.

— Test de Montenegro et TTL, 560.

— traitée par métronidazol, 560.

 cutanéo-muqueuse à Leishmania tropica, 393.

Lentigo malin de l'extrémité du doigt : clinique, immunologie, ultrastructure. Deux cas, 97.

Léopard (syndrome) avec nanisme, 476.

Lèpre. Concept de polarité, 251.

— et dépression. Un cas, 87, 308.

Résumés et notices, 309.
 histoïde de Wada. Considérations, 573.

- en Équateur, 573.

-. BIOLOGIE.

 Réponse humorale autoet hétéro-immune, 86.

et fonction leucocytaire antimicrobienne, 87.
Lymphocytes T et B dans

 Lymphocytes T et B dans la — lépromateuse, 87.

 Relation immunologique entre la dédifférenciation blastique et les tests cutanés d'hypersensibilité retardée, 571.

 Immunité humorale dans la —, 571.

 Relation du titre du PK au taux sérique des IgE dans la —, 572.

Transaminases et antigène australia dans la lèpre, 373.
 LÉPROMATEUSE métropoli-

 LÉPROMATEUSE métrop taine, 47.

 hypertrophique diffuse non traitée pendant 7 ans. Atteinte tardive des muqueuses buccale et laryngée, 262.

- -, 88

- Entrée dans la par l'érythème noueux lépreux, 104.
- EN RÉACTION.
- Poussée réactionnelle avec taches noires bulleuses et anasarque, 150.
- Poussée réactionnelle déclenchée par le BCG, 446.
- -. TRAITEMENT.
- Tentative de conversion de la forme L à la forme T par extraits lymphocytaires de donneurs sensibilisés, 87.
- par clofazimine, 88.
 ambulatoire de la par clofazimine. Expérimentation clinique, 88.
- Le facteur lymphocytaire de transfert dans le traitement de la —, 372.
- par la rifampicine (rifadine), 574.
- -. —. Association médicamenteuse, 574.
- Paralysie médio-cubitale.
 Opération de Zancolli. Réanimation du pouce, 263.
- lépromateuse en reprise, rapidement influencée par traitement plurimédicamenteux intensif, 263.
- tuberculoïde. Persistance de lésions par traitement très irrégulier, 263.
- TUBERCULOÏDE nerveuse pure. Évolution vers une forme borderline, 77.
- avec griffe médio-cubitale unilatérale, 263.
- Lépreux. La polynévrite —se, 573.Lépromes. Persistance de leur
- richesse en bacilles malgré leur régression clinique, 262.
- Lesh-Nyham (syndrome de). Test de dépistage simple, 476.
- Letterer-Siwe (maladie de) chez un vieillard, 353.
- —. Ultrastructure, 460.
- chez une adolescente, 94.
 Leucémie cutanée simulant un psoriasis en gouttes, 90.
- promyélocytaire chez l'enfant, 90.
- aiguë promyélocytique. Lé-

- sions vésico-bulleuses hémorrhagiques et nécrotiques, 265.
- Leucocyanema areolatum.

 post-stéroïde par cortico-
- thérapie générale, 157. Leucomélanodermie chez les Noirs. Épidémie récente,
- 552. Leuconychie striée avec mul-
- tiples kystes de milium, 552. Lèvre géographique et lèvre plicaturée. Nouvelle association, 515.
- --- Deux cas, 299.
- Lichen simplex atopique, névrodermite circonscrite, 561.
- Lichen amyloïde. Type Gutmann, avec transformation cavitaire de la couche granuleuse, 164.
- Lichen aureus. Un cas, 89. Lichen plan avec atrophie des ongles, 173.
- cutané, labial, palmaire et plantaire chez un enfant de 9 ans, 244.
- au cours d'un traitement antituberculeux, 257.
- pigmentogène : pigmentation en jet d'eau, 262.
- atypique, causé par médications indigènes, 89.
 buccal. Transformation
- cancéreuse, 89.

 de la muqueuse buccal.

 Traitement local par vita-
- mine A acide, 89.

 —. Immuno-fluorescence de

 —, 560.
- oral. Corps de Civatte et division active des cellules épithéliales, 561.
- Lichen scléro-atrophique du tronc avec état pseudo-peladique du cuir chevelu, 47.
- . Quatre cas. Ultrastructure, 88.
- --. Un cas, 89.
- Lichénien. Éruptions —nes après greffe de moelle osseuse. Caractères cliniques, * 521.
- Lipides cutanés superficiels. Variations de leur taux au cours du cycle menstruel, * 431.
- – Dosages itératifs,
 * 529.
- -. Voir Acné.

- Taux des cutanés superficiels. Relation avec la quantité de sueur présente sur le front, * 535.
- Lipidique. Épanchement synovial —, 557.
- Lipoatrophie semi-circulaire, Atrophies adipeuses en bande circulaire, 552.
- Lipoblastomatose bénigne. 35 cas, 94.
- Lipodystrophie partielle et glomérulonéphrite chronique hypocomplémentaire, 557.
- Lipome nodulaire, associé à angiolipome, 148.
- -s des mains, 93.
- —s et hibernomes inter- et intramusculaires, 556.
- Listériose néo-natale du prématuré. 54 cas, 90.
- Livedo inflammatoire par hyperplaquettose (recul de sept ans), 436.

Livedo reticularis.

- avec ulcérations dans la maladie de Kahler, 185.
- Étiopathogénie et résultats chirurgicaux, 474.
- LLC cutanée nasale, 233. Löfgren (syndrome de), 474.
- Lucite. Voir Éruption. Lumière. Réacteurs persistants à la —, 117.
- Lupiforme. Granulome centrofacial mutilant avec gommes ulcérées de la jambe, 344.
- Granulome centrofacial lentement extensif et mutilant. Anergie tuberculinique, 345.
- Lupique. Chevelure —, 569.

 —. Glomérulo-néphrites —s diffuses prolifératives. Évo-
- lution favorable, 568.

 —. Produits de dégradation de la fibrine dans les néphrites
- -s, 569.
 Traitement de la néphrite par corticoïdes et immunosuppressifs, 570.
- Lupo-érythémato-viscérite. Forme œdémateuse, 442.
- Lupus érythémateux chronique, diffus, 78.
- disséminé, 109.
- profond et calcinose cutanée, 567.

- —. Participation musculaire cliniquement muette, 568.
- —. Durée de vie et mort dans le — — systémique, 569.
- systémique familial, 569.
 . Hépatotoxicité de l'aspirine dans le systémique, 565.
- -. Associations.
- disséminé. Association avec une dermatite de Duhring-Brocq, 336.
- Gyratus repens. Éruptions figurées centrifuges au cours du —, 481.
- et photosensibilisation avec maladie de Vaquez, 37.
- Fréquence du cancer dans 70 cas de — systémique, 567.
- Arthropathie déformante au cours du — systémique, 567.
- -. BIOLOGIE.
- Confrontations cliniques et immuno-pathologiques, 386.
- Diagnostic immunologique et différentiel, 561.
- Valeur diagnostique de l'immuno-fluorescence, 563.
- Lymphopénie B et T dans le — systémique, 563.
- Anticorps lymphocytotoxiques dans le — systémique, 564.
- . Hétérogénéité des antigènes protéiques ribonucléiques réagissant avec le sérum de porteurs de — systémiques, 564.
- systémique. Antigènes d'histo-incompatibilité et anticorps lymphocytotoxiques, 564.
- Taux de properdine dans le — systémique et dans la glomérulo-néphrite membrano-proliférative, 565.
- systémique. Immunoglobulines en peau saine, 565.
- Localisation cutanée des globulines γ, 565.

- . Le complément dans l'épanchement péricardique au cours du — systémique, 566.
- . Immuno-fluorescence cutanée dans le — et autres affections à anticorps antinucléaires, 566.
- INDUIT par médicament avec FTA-ABS faussement positif, 563.
- — Anticorps anti-DNA dans le — — par la procaïnamide, 564.
- -. TRAITEMENT.
- discoïde. Traitement par clofazimine, 569.
- systémique par combinaison de cyclo-phosphamide et de cortico-stéroïdes,
- avec atteinte du système nerveux central. Traitement,
 571.
- Voir Éruption.
- Lutz-Miescher (maladie de) au cours d'une trisomie, 21.
- Lyell (syndrome de) mortel sur pemphigus vulgaire, 35.
- . Nécrolyses épidermiques aiguës, 300.
- Lymphangiectasie généralisée dans une entéropathie exsudative, 553.
- Lymphangiome circonscrit. Pathologie, 387.
- superficiel atypique dans une dyschondroplasie d'Ollier, 229.
- Lymphangite sclérosante de la verge, de la lèvre supérieure et de la petite lèvre, 555.
- Lymphe et liquide interstitiel, 553.
- Sa progression sous l'influence du massage lymphatique, 553.
- Lymphocytes intratissulaires. Identification immunologique, * 415.
- —. Transformation lymphoblastique de —s autologues, allogènes et syngéniques (jumeaux vrais) sous lymphokines produites par cultures de —s humains sensibilisés au DNCB, 459.
- Lymphomatoïde. Infiltration -

- en plaques par sensibilité épicutanée, 400.
- Lymphome. Réaction sarcoïdique majeure associée à cutané, 453.
- Lymphædème héréditaire et ictère réactionnel, 91.
- des membres chez l'enfant.
 Problèmes pratiques, 554.
- du membre supérieur. Lymphoplastie par faufilages multiples, 555.
- Lympho-histiocytose familiale, 556.
- Lympho-prolifératives (maladies). Diagnostic avec syndromes aplasiques à l'aide de la stimulation par phytoagglutinine des lymphocytes en culture, 200.
- La culture avec phytohémagglutinine en tant que test contrôlant leur évolution, 454.
- Lympho-réticulopathie maligne,
- Lymphosarcome avec Orf géant du doigt, 113.

M

- Macrophage. Libération d'hydrolases lysosomiales par les —s en présence d'immuns complexes, 463.
- Macule pigmentaire. Taux de mélanocytes dans les —s —s à l'état normal et dans les neurofibromatoses, 583.
- Madura (pied de). Faux — (folliculite chronique), 144.
- Malformations cervico-faciales d'origine branchiale et thyréoglosse, 576.
- Malignité. Déficience immunologique et —, 341.
- Marfan (syndrome de) et d'Ehlers-Danlos associés, 350.
- ... Variante du ..., 580.
 avec régurgitation aortique chez une jeune fille, 580.
- Mastocytose familiale, 100.

 à plaque unique, 101.
- systémique, 101.
 Mégalérythème épidémique.
 Étude du —, 582.
- Mélanine. Transfert du mélanocyte au kératinocyte in vi-

tro. Étude quantitative expé-

rimentale, * 55. Mélanome. Voir Nævo-carcinome.

Voir Tyrosinase.

Melkersson-Rosenthal (syndrome de). 16 ans après,

Mélorhéostose (de Léry-Joanny). Cas de -, 580.

Menkes (syndrome de cheveux tordus de), 469.

-. Un défaut héréditaire d'absorption du cuivre, 469. Réponse à la thérapeu-

tique cuivrée, 470. Méningocèle double, 574.

Merkel (cellules de). Ultrastructure. * 47.

Métastases au cuir chevelu d'un épithélioma thyroïdien. Aspect de granulomes télangiectasiques multiples, 70.

cutanées et viscérales d'origine inconnue chez une femme de 33 ans, 99.

- tardives d'un cancer de l'estomac. Lymphographie, 193.

infiltrantes diffuses de lapeau (pseudoscléro-myxædème) et du squelette, 365.

- cutanées, évoluées d'un cancer du col de la vésicule, 98. pulsatiles d'un hyper-

néphrome, 201.

Résection de -s et récidives. Indications et résultats. 584.

 palpébrales d'un épithélioma mammaire, 585.

Méthémoglobinémie chez le nouveau-né. Rôle étiologique du trichlorocarbinilide, 319.

Mibelli (porokératose de) avec épithélioma baso-cellulaire, 171.

- - linéaire. Action favorable de la vitamine A acide, 251.

Micro-angiopathie diabétique. Étude par biopsie cutanée, 289.

Microsporum racemosum.

— —. Microsporie humaine à — —. Un cas, 592. Milium. Kystes de - éruptifs

et leuconychie striée, 552. Minocycline, 575.

Mitogène. Réaction cutané àe

basophiles après injection de -s, 228.

Molluscum contagiosum. - de siège atypique, 315.

Monilethrix. Étude de deux cas familiaux, 575.

Moniliasique. Granulome -587.

Morgagni-Stewart-Morel (syndrome de). Cas de - -, 579. Morphée. Voir Sclérodermie.

Moschcowitz (purpura thrombocytopénique de). Cas associé à infection à Rickettsia mooseri. 170.

Mucinose scléro-papuleuse, 50. papuleuse, 581

Voir Myxædème prétibial Mucinose folliculaire avec syndrome de Sézary. 206.

Mucinose réticulaire érythémateuse (syndrome REM), 581. Mucopolysaccharidose atypique

à expression cutanée, 108. par déficits génétiques, 577. Munchmeyer (myosite ossi-

fiante progressive de), 594. Myase du conduit auditif ex-

terne, 594. Mycétome. Cas latent des os du pied, 102.

de la main à Leptosphæria tompkinsii, 299.

intra-orbitaire par Madurella mycetomi, 587. - au cours d'une infection à

Tr. rubrum, 588. Mycobactérien. Infection -ne

cutanée non identifiée, 591. Mycobacterium balnei.

- de l'eau des mines de charbon en Yougoslavie, agent de lésions verruqueuses, 103.

Mycobacterium fortuitum. -. Infection à -- -, 391. Mycobacterium lepra.

-. Culture-inoculation dans les tissus-organes en nécrobiose-nécrose, 86.

-. Élimination après activation locale in vivo des macrophages de lèpre lépromateuse par d'autres bactéries, 572.

Mycobacterium marinum.

 — . Infection chronique par - d'un aquarium, 591. Mycobacterium ulcerans.

Infection par -- , 377. Mycologie médicale, Atlas, 314, Mycoplasme. Rôle des agents viraux et -s des affections respiratoires de l'enfant, 107.

Mycose des ongles et de la peau par Hendersonula toruloida, 104.

. Lutte contre les -s superficielles dans la province de Grenade, 106.

s cutanées. Problèmes immunologiques, 303.

s et spécialement onycho-s dans le Sud-Ouest de l'Angleterre, 588.

-s par champignons opportunistes. Problème du diagnostic, 589.

s profondes. Transmission expérimentale par prédation. 590.

-. TRAITEMENT.

-s épidermiques. Traitement par la sporiline, 106.

s. — comparatif par la crème au clotrimazol, la pommade Whitfield et celle à la mycostatine, 106.

-s superficielles de l'enfant. Traitement par pimaricine (natamycine), 107.

-s génitales féminines. Chimiothérapie locale et épidémiologie. Deux communications, 329.

. Action topique du thiabendazol sur les -s cutanées expérimentales, 588.

s cutanées expérimentales. Traitement par quantité minima suffisante de thiabendazol en topique, 589.

Mycosique. Granulome - périnarinaire par Teniolella stilbospora, 396.

. TRAITEMENT.

Avulsion non traumatique des ongles -s par emploi local d'iodure de potassium, 104.

Mycosis fongoïde. Opacification d'une lésion cutanée par lymphographie, 240.

---. Le ---, 596.

- ASSOCIATIONS.
- découvert en cours de traitement d'un épithélioma vésical et traité par caryolysine locale, 156.

et syndome de Sézary.

Cytologie, 101.

- -. Maladie de Hodgkin ganglionnaire au cours d'un -, 449
- et parapsoriasis en plaques, 598.
- -. BIOLOGIE.
- -. Protéine monoclonale IgM, 149.
- -. Persistance d'antigènes dans le ---, 385.
- -. HISTOLOGIE.
- -. Évolution prolongée, infiltrat monomorphe. Réaction épithélioïde actuelle. Défense immunitaire conservée. 443.
- Peut-il débuter dans l'épiderme? 102.
- -. Ultrastructure, 595. . Étude cytogénétique, 595.
- -. Cas de -. Étude anatomo-clinique et ultrastructurale, 596.
- -. La peau dans le -Immuno-histo-pathologie, 596.
- -. TRAITEMENT.
- par la bléomycine, 102. Myélome multiple avec métastases cutanées isolées, 585. Myosite expérimentale du rat, 594

Myxœdème circonscrit pré-tibial (de Diamond), 237

- -. Localisation élective sur cicatrices. Action de la corticothérapie intra-lésionnelle, 458.

- - symétrique, 579.

Nævo-carcinome endobuccal multiple primitif, 184.

- Suttonisation spontanée,
- . Détection précoce. Atlas en couleurs, 95.

-. Diagnostic clinique, 587. - pagétoïde à extension en surface, 96.

de la vulve et du vagin, 96. localisé sur le tronc, 97. de la conjonctive bulbaire,

-97.

- des fosses nasales, 97. - sur gros bras après interven-
- tion pour cancer du sein, 97. . Mélanodermie suite de —. 98.
- s (mélanomes malins). Étude de 80 cas, 302.
- s au Japon de 1961 à 1970. Statistique, 98.
- . En East Anglie (Angleterre). Cas suivis 11 ans, 98.
- -. BIOLOGIE.
- -. Culture de -s primitifs humains. Évolution des mélanocytes malins in vitro, * 59.
- -. Contrôle de l'activité de ses cellules en culture sous MSH. 95.
- . Immunité cellulaire acquise, 95
- Hypersensibilité cutanée à un antigène soluble de dans les mélanomes malins oculaires, 586.
- . Groupes HLA et ABO dans les -s. 212 cas, 586.
- AMel 3 du hamster de Fortner. Opérabilité, 586.
- s et antigènes HL-A, * 63. -. État immunitaire dans le -* 66.
- -s. Valeur dans leur surveillance du test des rosettes thymo-dépendantes. 25 cas, * 69
- -s. TRAITEMENT.
- -s disséminés. Chimiothérapie avec le diméthyl-trazéno-imidazol-carboxamide (DTIC) et dactinomycine, 99.

s. Perfusions intra-artérielles du DTIC, 99.

- s. Immunothérapie par virus vaccinal, 586.
- -. Révision de 27 cas. Résultats chez deux par l'hydroxyurie, 95.
- . Virus ourlien et BCG dans le — métastatique, 461.
- 27 cas revus. Résultat de l'hydroxyurée dans deux d'entre eux, 585.

- Nævomatose baso-cellulaire (de Gorlin, Yunis et Tuna), 234,
- sur trois générations, 242. . Forme épithéliomateuse, 435.
- , 436.
- Nævus ACHROMIOUE vitiligoïde frontal. Piebaldisme, 174.
- unilatéral, systématisé, vitiligoïde, 179.
- DE BECKER, 98.
- BLUE RUBBER BLEB NÆVUS : angiomatose cutanée et intestinale, 212.
- A CELLULES BALLONNISANTES de la conjonctive, 108.
- CONJONCTIF. Type paving stone de Lipschütz, 165.
- pré-mammaire avec ostéopoécilie et hyperlaxité articulaire, 400.
- ECCRINE. Cas de -, 407.
- ELASTICUS pré-mammaire, type Lewandowsky, 252.
- ÉPIDERMIQUE Verruqueux, inflammatoire familial, 130. verruqueux, inflamma-
- toire linéaire, 163. à halo et mélanome, 96.
- LIPOMATEUX (de Hoffmann-Zurhelle), 64.
- superficiel. Ultrastructure,
- cutané superficiel de Hoffmann-Zurhelle). Deux articles, 109.
- PIGMENTAIRE ET PILEUX géant. Association à maladie de Recklinghausen, 178.
- STELLAIRE. Nævi -s avec halo anémique, 252.
- VERRUQUEUX hémi-corporel épidermolytique avec maladie de Recklinghausen cutanée familiale, 437.
- en éclaboussures. Action très favorable de la vitamine A acide, 244.
- Nail patella (syndrome). Voir Ongle-rotule (syndrome).
- Nécrobiose lipoïdique sur hémochromatose ancienne, 53.
- Nécrologie. Allende Manuel Francisco, 390.
- -. Doucas Christophe, 389. -. Dumont Robert, 389.
- -. Lortat-Jacob Étienne, 329.
- -. Témime (Pr P.), 113.

Nécrose aiguë des doigts par cryofibrinogénémie? 209. Neisseria gonorrhoæ. Voir Gono-

coque. Néphrotique. Syndrome — avec

minimes modifications histologiques. Taux des IgE plasmatiques, 462.

Netherton (syndrome de), 38.

 Cas vu en microscopie électronique à balayage, 359.
 Neuroblastome. Nodules souscutanés blanchissant dans le néonatal. 109.

Neurofibromatose. Voir Recklinghausen (neurofibromatose

Neurome d'amputation sur polydactylie rudimentaire, 116. Névrodermite atopique. Rôle

de l'immunité cellulaire, 229. Nezeloff (type). Syndrome immunologique déficitaire congénital, 341.

Nocardia. Lymphangite aiguë à —, 109.

Nodosités ulcérées des jambes, 234.

Nodulaire (lésion). Nodule ulcéré plantaire, 110.

Nodules de péri-artérite noueuse et de thrombophlébite migratrice superficielle. Difficultés de diagnostic, 313. s pseudo-rhumatismaux de

l'enfant, 110.

0

Œdème aigu hémorragique de la peau du nourrisson. Un cas, 303.

Oncologique (traitement). Incidents du — —, 325.

Ongle. Élévation du sodium des —s dans la fibrose kystique du pancréas, 111.

Ongle jaune (syndrome). Un cas. Traitement par vitamine E, 111.

- . Voir Scléronychie.

Ongle en pince. Hypercourbure unguéale transverse, 55.
Ongle-rotule (syndrome), 112.
— (nail patella syndrom).
Étude histologique et ultrastructurale des reins, 112.

Ongle vert au cours d'une porphyrie cutanée tardive, 82.

Onycholyse par application de 5-fluoro-uracile, 110.

Onychomycoses. Amélioration de l'isolement de leurs agents, 105.

Examen histologique, 105.
 Onychopathie généralisée, 54.
 Intérêt de la technique d'Achten dans leur étude étiologique, 300.

—s. Prélèvement de matériel pour leur diagnostic mycologique, 588.

Onychophagie trichotillomanie et grooming, 110.

Onyxis pulverulente des dix doigts d'apparition brutale, 7.

Orf géant du doigt avec lymphosarcome, 113.

Ostéo-arthro-onycho-dysplasie, 112.

Oursin. Granulome à piqûres d'—s avec lésions osseuses sous-jacentes, 153.

P

Paget (maladie de) de la racine de la verge, 65.

— mammaire à forme extensive géante, 294.

 de la vulve. Histopathologie, 457.
 Panartérite noueuse. Voir Péri-

artérite noueuse.

Panniculite. Les —s et les réponses ostéo-articulaires au

cours des affections du pancréas, 171.

creas, 1/1.

Papillomatose floride. Traitement par association bléomycine-méthotrexate. Inclusions cytoplasmiques, 264.

de l'anus avec dégénérescence carcinomateuse,
 115.

Papillomatose confluente et réticulée (de Gougerot et Carteaud), 116.

Papules perlées du gland, 166. Papulose atrophiante maligne (de Degos). Forme à prédominance cérébrale, 276.

 — —. Rôle des vaisseaux dermiques dans sa pathogénie, 170.

— — —, Cas de — — —, 170.

Papulose lymphomatoïde (de Macaulay), 70.

- Ultrastructure, 286.

— rapidement régressive,

--, 170.

Parapsoriasis EN GOUTTES, 88.

— Éléments à évolution ulcéreuse, 147.

— et toxoplasmose, 179. — . Composants épidermi-

ques, 179.

— LICHÉNOÏDE généralisé, 250.

— avec fonte créatinurie,

 EN PLAQUES à évolution réticulaire systématisée, 178.

 —. Plaques petites et symétriques et dermatose digitiforme, 178.

 et poïkilodermie préréticulaire, 179.
 et mycosis fongoïde, 598.

 — et mycosis longoide, 598.
 — VARIOLIFORME ulcéro-nécrotique grave, 331.

Parasitose intestinale et éosinophilie dans l'étiopathogénie de l'urticaire, du prurigo, du strophulus et de la dermatite de Duhring-Brocq, 204.

Pathomimie hétéro provoquée : dermatite infantile familiale bulleuse, récidivante et létale, 403.

Peau. Effets sur la — des nouveaux types de laser, 94.

 La — et ses annexes. Histologie spéciale, 311.

Miroir du corps et de l'esprit, 314.
Coloration trichromique de

coupes semi-fines, * 429. Pemphigoïde oculaire. Voir Dermatite muco-synéchiante et atrophiante (d'E. Lortat-Ja-

Pemphigus vulgaire avec lésions œsophagiennes, 241.

cob).

 et pénicillamine, 242.
 érythémateux provoqué par dermite allergique de contact survenue plusieurs années après ablation d'un thymome, 173.

 vulgaire. Atteinte du lit de l'ongle, 174.

- vrai chez l'enfant, 175.

foliacé sud-américain. Réduction de la mortalité par surveillance des malades non hospitalisés, 177.

- foliacé familial, 177.
 vulgaire, avec lésion
- vulgaire, avec lésions œsophagiennes, 391.
- ASSOCIATIONS.
- vulgaire, avec syndrome de Lyell mortel, 35.
- compliqué d'herpès reconnu par cyto-diagnostic. Deux cas, 309.
- vulgaire et myasthénie grave (avec tumeur du thymus), 174.
- avec anémie pernicieuse, 175.
- -. BIOLOGIE.
- Antigènes HL-A au cours du —, 173.
- Anticorps intercellulaire dans le sang et l'épiderme (de l'ordre de ceux du —), 174.
 Anticorps du — et de la
- pemphigoïde bulleuse, 176.

 —. Fréquence accrue de l'anti-
- gène HL-A au cours du vulgaire, 174.
- Étude sur l'immuno-fluorescence directe de la peau avec l'incidence des compléments dans le —, 174.
- -. TRAITEMENT.
- contrôlé par la sulfapyridine, 177.
- par combinaison de corticoïde et de méthotrexate, 177.
- par azathioprine. Résultats cliniques et immunologiques, 177.
- Pemphigus bénin chronique familial (de Gougerot-Hailey-Hailey). Variété papuleuse,
- — Lésions révélées par éruption d'herpès, 175.
- Pénicillamine. Stomatite de la D- —, 193.
- Pénicilline. Tests d'allergie à la —, 231.
- Périartérite noueuse de l'enfant, 172.
- . Diabète sucré dans une
 ., 173.
- Traitement par immunosuppressifs et gluco-corticoïdes, 173.
- Peutz-Jeghers-Touraine (syn-

- drome de). Cas avec vitiligo, 275.
- Peyronie (Fr. de la) (maladie de). Voir *Indurateo penis plastica* (de Fr. de la Peyronie).
- Phlébite superficielle récidivante avec hernie hiatale, 108.
- Photobiologique. Exploration chez le sujet normal. Intérêt d'un simulateur solaire, * 538.
- Photodermatite bulleuse par acide nalidixique, 117.
- Photodermatose polymorphe (polymorphic light eruption), 169.
- Photosensibilisant. Inefficacité du trioxsalen per os en tant que —, 205.
- Photosensibilisation par drogues, 118.
- Photosensibilité de type papuleux à la doxycycline (vibramycine), 118.
- à ultraviolets « insolants » des lampes fluorescentes blanches, 165.
- Pian papillomateux. Étude au microscope électronique, 115.
 Piebaldisme. Voir Nævus.
- Pigmentation unguéale et cutanée au cours d'un traitement par hydroxyurée, 208.
- par amiodarone. Histiogénèse, 277.
- cutanéo-muqueuse et unguéale à la flavoquine, 319.
- mélanique acquise de la lèvre inférieure, 258.
 maculeuse éruptive idio-
- pathique. Six cas, 296.
 —s cutanées par amiodarone.
- Étude anatomo-clinique, 299.

 —s réticulées aux plis de flexion. Nouvelle géno-dermatose (Dowling-Degos), 388.
- Pilomatrixome pigmenté, 271. Piqûres d'hyménoptères aux USA: 400 morts, 462.
- Allergie aux d'insectes.
 Échecs thérapeutiques, 462.
 Pivampicilline. Nouveau dérivé de l'ampicilline, 223.
- Piscines. Granulome des —, 53. Pityriasis. Épidémie de — rouge du cuir chevelu dans une école du Gard, 104.

- Pityriasis circinata. (de Toyama), 257.
- Pityriasis rosé, 110 cas, 292.
- Pityriasis rubra pilaire généralisé. Effet très favorable de la vitamine A acide : quatre cas, 247.
- — . Traitement par azathioprine, 168.
- Pitvriasis versicolor.
- achromiant. Ultrastructure, 114.
- —. Clinique, 167, 168.
- Pityrosporum.

 —. Étude du genre, 178.
- Voir Folliculite.

 Plasmocytome. Traitement.
- —, 166.
- Plis cutanés et plantaires. Leur augmentation en tant qu'index de maturation. Sujets de race blanche et noire, 582.
- Plummer-Vinson (syndrome de). Étude — —. Un cas, 115.
- Pneumo-axillographie, 225.
 Poikilodermie. Voir Hyperhidrose.
- Polyartérite noueuse. Voir Périartérite noueuse.
- Polychondrite chronique atrophiante. Manifestations cutanées. Rapports avec l'aphtose, 145.
- — . Immunité cellulaire du cartilage aux protéoglycans, 172.
- ————. Stade inflammatoire,
- Polydysplasie avec hypoplasie dermique focale, 451.
- " Polymorphic light eruption ».
- —. Voir Photodermatose.
 Polymyosite et autres affections.
 Sensibilité des lymphocytes aux muscles striés, 167.
- Polymyosite. Azathioprime dans le traitement des —s, 167.
- Pommade. Irritation par hydrophile sous occlusion, 346.
- Porokératose solaire, 88.
- acinique superficielle disséminée. Un cas, 157.
- Porphyries cutanées après prise de contraceptifs, 290.
- s. Altérations cutanées au cours des —s. Étude microscopique, 113.

—s hépato-cutanées. Immunopathologie, 114.

 CUTANÉE TARDIVE associée à une hypercholestérolémie familiale, 259.

— — . Actino-réticulose au décours d'une — — , 384.

— et sclérodermie, 438.
— . Traitement par saignées, 114.

- - chez une enfant de 9 ans, 284.

HÉPATO-ÉRYTHROCYTAIRE.
 Nouvelle forme, 129.
 VARIEGATA, 113.

Porphyrine. Dosage des —s urinaires. Nouvelle méthode, 113.

Prix de la Société 1974, 390. Prix Brisson-pharmascience 1973, 390.

Progeria. Anomalies du sommeil et des réponses endocriniennes, 171.

Prolifération vasculaire intraveineuse atypique simulant une tumeur vasculaire maligne, 453.

Protéinose lipoïdique. Succès du traitement chirurgical, 557.

Protoporphyrie érythropoirétique familiale. Protection par β-carotène, 249.

Pseudo-chromhidrose plantaire, 54.

Pseudo-épithélioma. Voir Épithélioma.
Pseudo-Kaposi. Voir Kaposi

(maladie de).

Psoriasique. Épiderme — ex-

posé aux ultra-violets. Comportement des lysosomes, 180.

Psoriasis à type d'érythème annulaire, 268.

isolé des mains et des pieds.
Diagnostic différentiel, 182.
Manifestations organiques, 180.

 Opacités linéaires intraunguéales dans le —. 20 cas, 221.

-.. ASSOCIATIONS.

 à syndrome de Vogt-Koyanagi-Harada, 205.

 Épithélioma dans deux traités par immuno-dépresseurs, 215. Exacerbation par hypoparathyroïdie et hypocalcémie, 183.

Réticulose après —, 248.
Staphylocoques dorés au cours du —, 180.

- BIOLOGIE.

 Activité anti-IgG des lymphocytes circulants au cours du —, 179.

 et activités enzymatiques sériques, * 411.

 Isoenzymes de la lacticodéshydrogénase dans l'épiderme du —, 181.

 La barrière cutanée aux sels et à l'eau dans le — et la peau normale, 180.

 non compliqué. Perturbations de la tolérance glucidique, 180.

 Rapport entre dermatoses, spécialement, et troubles diabétiques du métabolisme, 182.

-. TRAITEMENT.

 Atteinte hépatique au cours du traitement du — par le méthotrexate, 183.

 — au long cours par le méthotrexate. Hépato-toxicité, 184.

 Effets comparatifs sur la clinique et histologie du de topiques stéroïdes variés, 183.

local et mitoses épidermiques, 185.

 — local par la vitamine A acide, 185.

 — par association de méthotrexate et d'hydroxyurée, 185.

— par hydroxyurée, 184.
 — par hydroxyurée. Macrocytose consécutive, 183.

en double-secret, 184.

 PUSTULEUX du cuir chevelu avec macules atrophiques des membres inférieurs, 151.
 exanthématique, type Zumbusch chez un enfant de 5 ans, 439.

 généralisé, à type d'érythème circiné récidivant de Bloch, 185.

— — palmaire et plantaire, 185.

Pterygium inversum unguis.

— — —, 406.

— — familial, 283.

Purpura à Rickettsia mooseri après griffure de chat, 124. — folliculaire pustuleux avec cryoglobulinémie mixte IgG

et IgM, 326. Purpura fulminans.

(de Hénoch).

— . Guérison complète sous héparine, 168.

 et coagulation intra-vasculaire disséminée de l'enfance, 169.

 rhumatoïde (de Hénoch-Schönlein) avec atteinte rénale chez les adultes, 169.

 — Manifestations neurologiques, 169.

de l'adulte. Deux cas.
 Recherches étiologiques, 315.
 et vascularite nodulaire, 129.

Purpura sénile, 168. Pustulose palmo-plantaire. 40 cas, 165.

Pyoderma gangrenosum.
 — sur dysglobulinémie monoclonale IgA et IgE, 6.
 Pyodermite chancriforme, 166.

R

Radiodermite aiguë professionnelle, 197.

des mains, 304.

Rash érythémato-papuleux après suppositoires de pénicilline, 101.

Revenue (condroma de) Péres

Raynaud (syndrome de). Réserpine intra-artérielle dans le — —, 188.

 --. - vibratoire chez un menuisier, 455.

Rayons mous en traitement de diverses maladies cutanées malignes (maladie et cancer de Bowen et érythroplasie de Queyrat), 237.

Recklinghausen (neurofibroma-

tose de). Cas à différenciation glandulaire, 108.

- chez l'enfant, 187.

 et gliomes des voies optiques, 187.

Reiter (syndrome de). Cas mortel, avec amyloïdose 188.

Rendu-Osler (maladie de) avec angiomatose nodulaire, langue géographique et scrotale, 177.

Réticulo-histiocytome à cellules histocytaires géantes, 187. — giganto-cellulaire, 385.

Réticulo-histiocytose bénigne, type Hashimoto-Pritzken en microscopie électronique, 21. Réticulo-lymphome hypodermique nécrotique, 186.

Réticulosarcome cutané et ganglionnaire, 146.

Réticulose aiguë maligne cutanée et leucémique d'emblée, 126.

— à plasmocytes, **507**, *275*.

 après psoriasis, 248.
 cutanée épidermotrope de Woringer-Kolopp, 394.

cutanéo-ganglionnaire, 78.
Évolution lente. Type inha-

bituel, 265.
histiomonocytaire. Réactions sarcoïdosiques, 162.

maligne, 71.
M. Résultat favorable de

l'électronthérapie, 442. Réunion du Comité International de Dermatologie, 361.

Rhabdomyosarcomateuse. Tumeurs des nerfs périphériques à différenciations —s, 188.

Rosacée et dermatite péri-orale. Traitement par le butyrate d'hydrocortisone, 338.

Rosacéiforme (dermatite). Voir Dermatite péri-orale.

Rowell (syndrome de) (lupus érythémateux et érythème polymorphe), 405.

Russel-Silver (syndrome de). Trois cas, 188.

S

Salicylée (intoxication) par résorption cutanée, 228.

Salivaires (glandes). Métaplasie nécrosante des — avec

aspect pseudo-épithéliomateux, 194.

Sang périphérique dans 100 cas dermatologiques, 33.

Sarcoidique. Réaction — majeure associée à un lymphome cutané, 453.

Sarcoïdose, 155.

cutanée et pulmonaire, 42.
Hypopigmentation et —,
195.

Alopécie cicatricielle au cours de la —, 195.

— miliaire, 231.

annulaire cicatricielle du cuir chevelu, 402.

 Corrélation de son activité avec l'hypersensibilité retardée des cultures mixtes lymphocytaires et la lymphotoxicité, 195.

Sarcome des parties molles. 47 cas, 192.

 à cellules réticulaires dans une acrodermatite chronique atrophiante de Pick-Herxheimer, 219.

Sarcome d'Ewing. Progrès dans son traitement, 355. Scléro-atrophies balano-pré-

Scléro-atrophies balano-préputiales, 191. Sclérodermatomyosite chez une

fillette de 7 ans, 75.

Sclérodermie. Morphée à disposition zoniforme, 73.

- (acrosclérose) des membres supérieurs et thermographie, 110.

— (sclérodactylie) progressive sur syndrome de Raynaud. Intérêt de la thermographie, ///.

en bande pigmentée, 231.
télangiectasique, 238.

généralisée progressive. Concentration sérique des immunoglobulines, 190.

-. Associations.

— et porphyrie cutanée tardive,

 avec infiltration œdémateuse et phénylcétonurie, 189.

 progressive et amyloïdose cutanée, 190.

 Conditions étiologiques.
 en bande après injection de vitamine K1, 78.

lombo-fessière après injection de vitamine K1, 447.

 Manifestations extracutanées.

 (acrosclérose systémique).
 Manifestations vasculaires et digestives majeures, 79.

 en plaques ou en bandes.
 Myosite associée. Cinq cas dont un avec vitiligo, 251.

 aiguë (morphée) avec myosite, 191.

 vasculaire. Trois cas avec nécroses importantes et gangrène distale, 291.

 et activité myo-électrique duodénale, 189.

 Déficit de vascularisation corticale rénale avec hypertension et insuffisance rénale, 189.

 Myopathie oculaire au cours de la —, 189.

 Encéphalite nécrosante au cours d'une — diffuse maligne, 190.

Localisations gastriques.
 29 cas, 294.

-. TRAITEMENT.

 systémique par progestatifs (méthode de Korting), 121.

— par D-pénicillamine.
 Recherches sur son mode d'action, 191.

 Voir Acrosclérose CRST (syndrome).

Scléro-lichen, 241.

Scléronychie (syndrome) avec ongles jaunes, lymphædème, affections respiratoires (triade), 110.

Sclérose tubéreuse (de Bourneville). Macules blanches dans la — —, 194.

Sébocystomatose. Dépend-elle du syndrome de Jadassohn-Lewandowsky? 192.

Séborrhée. Action de la L-dopa sur la — des parkinsoniens, 193.

Senear-Usher (syndrome de) et cancers internes, 176.

Sensibilisation à la pipérazine,

au DCNB. Usage thérapeutique, 132.

Sensibilité de contact au DFNB chez des cobayes différant génétiquement, 344.

Sézary (syndrome de) associé à mucinose folliculaire, 206. — à identification hématologique tardive, 231.

— Début à 91 ans, 248.
— apparu dans une réticulose cutanée histiocytaire, 454.

— et mycosis fongoïde. Cytologie, 101.

— : érythrodermie à cellules T, 193.

— Cellules de type —, 295.
Sneddon et Wilkinson (pustulose sous cornée de) associée à myélomatose, 273.

— — (syndrome de). Deux cas,

—— (maladie de). Cas de ——,

Sphingolipidoses. Maladies de Standhoff et de Fabr y. Diagnostic prénatal, 358.

Sporotrichose, 199. Sporotrichum schenkii.

 Morphologie de ses spores dans les tissus et en culture, *71.

Strophulus. Prurigo — : papules au début en microscopie optique et électronique, 369.

Stürge-Weber (angiomatose encéphalo-trigéminée de). Cas de — — , 212.

Sudoripares (glandes) de la souris. Inhibition par dépresseurs centraux, * 48.

Suture. Nouveau matériel de — résorbable, 192.

Sweet (dermatose neutrophilique aiguë fébrile de), 67.

Syphilis guyannaises. Aspects cliniques, 359.

Augmentation, 197.en incubation. Effet sur elle

 en incubation. Effet sur elle d'une pénicillinothérapie antiblennorragique, 445.

SECONDAIRE.

— — maligne, 72.

 avec syndrome néphrotique et hépatique, 354.

maligne précoce, 198.
Aspects histologiques,
199.

-. SÉROLOGIE.

 Le test d'hémagglutination TPHA. Corrélation avec les tests spécifiques, 195.

- La réaction d'hémagglu-

tination TPHA dans le sérodiagnostic de la —, 195.

 Contrôle sérologique de l'évolution de la —, 196.

-. STATISTIQUE.

 récente à Strasbourg. Épidémiologie, 290.

-. TRAITEMENT.

 — Négativation sérologique en fonction de la dose thérapeutique, 196.

- nerveuse. Traitement, 199.

T

Talon noir, de tennis, 321. Teigne. Voir Mycose.

—s en Tunisie. Épidémiologie, 289.

Télangiectasies hémorragiques héréditaires. Activité fibrinolytique locale, 202.

 Test. Concordance des —s des monocytes et de transformation des lymphocytes, 202.
 Persistance des patch—s

positifs au baume du Pérou, à la térébenthine et au nickel, 343.

 de transformation lymphoblastique (TTL) dans l'eczéma expérimental au DCNB chez l'homme, * 420.

- FTA-ABS faussement positif dans un lupus érythémateux induit par médicament, 563.

—s cutanés dans l'étude de l'hypersensibilité retardée, 217.

s épicutanés de contact.
 Étude cytologique des réponses, 301.

 s épicutanés. Leur pratique, 311.
 Thérapeutique thermale et cli-

matique, 309. Titularisations, 33.

Tokelau (Tinea imbriciata) et autres épidermomycoses tropicales aux îles Nouvelles-Hébrides et Banks, 422.

Toxidermie due à l'amplivix, à type de morphée, 76.

 Au cours de —s prolifération lymphoblastique in vivo, 203. —s bulleuses. Difficultés de diagnostic. 30 cas, 292.

Toxoplasmose acquise de l'adulte et dermatomyosite aiguë, 411.

 Traitement. Nouveaux points de vue, 201.

Tréponématoses humaines au Brésil, 200.

Tréponème. Le test d'hémagglutination des tréponèmes (TPHA) dans les sérums à sérologie faussement positive et dans les sérums lépreux, 87.

Tricho-épithéliomes du visage, 43.

Trichofolliculome. Cas de —, 23.

Trichomonase chez l'homme au point de vue vénéréologique, 202.

Trichophytie récidivante polymorphe à *Tr. rubrum* chez une malade atteinte d'hypercorticisme, *51*.

chronique disséminée, 235.
rosacéiforme, 341.

Trichophyton mentagrophytes.

 — Infections à — — chez les militaires américains au Vietnam, 590.

— Mycose généralisée à
 — chez le singe capucin,
 105.

Trichosporie axillaire, 326.

Tumeur cutanée pulsatile : métastase d'un hyperné-

phrome, 201.

-. Chimiothérapie orientée par les oncobiogrammes,

320.
—s faciales chez deux vicillards,

-s faciales chez deux vieillards

—s vasculaires récidivantes de l'oreille à type de granulome pyogénique avec éosinophilie, 183.

—s cutanées « sébacées », 194. —s et réticuloses de la peau.

Cytologie, 308.
—s cutanées. Cytodiagnostic,

Tyrosinases des nævi nævocellulaires et des mélanomes malins humains, * 547. U

Ulcère de jambe. Cryoglobuline, cirrhose hépatique, 154.

- trophique de jambe révélateur d'un anévrysme artérioveineux, 279.

 de jambe par structure, 459. - trophique. Traitement par onguent clopazimine, 204.

Ultraviolets de grande longueur d'onde. Rôle dans le traitement de Goeckerman, 165.

Unguéal. Dystrophies -es. Traitement par triamcinolone intradermique, 112.

Urbach-Wiethe (maladie de), 230.

Uréthrite non blennorragique de l'homme, 313.

non compliquée de l'homme. Traitement par dose orale unique de sirop de vibramycine (doxycycline) HCl, 445.

hémorragique à Salmonella brandenburg chez un homosexuel, 453.

Urticaire de contact, 179. entérogène. Antibio-

chimiothérapie, 203. - par colorants et conservateurs ajoutés aux éléments ou médicaments, 204.

Urticaire pigmentaire. Anomalies électrocardiographiques,

bulleuse hémorragique mortelle, 100.

Vaccination antivariolique et tumeurs malignes cutanées. Cas de nævo-carcinome sur cicatrice de revaccination,

 État prénéoplasique, 205. Vaquez (maladie de) avec lupus érythémateux et photosensibilisation, 37.

Varicelle pulmonaire, 468. - dans une leucose myélo-

blastique. Traitement par cytosine arabinoside, 206. chez l'adulte. Diagnostic

différentiel, 206.

Vascularites allergiques et érythème noueux lépreux. Similitude clinique et histologique, 95.

s inflammatoires héréditaires avec nodules persistants, 206. cutanée et arthrite hypocomplémentaire, 207.

Voir Purpura rhumatoïde. Verrue séborrhéique. Signe de Leser-Trélat, 474.

et végétations vénériennes. Action de la vaccination par le BCG, 20.

Virose cutanée mixte (Molluscum contagiosum) généralisée, condylomes acuminés et poliomyélite. Diffusion inaccoutumée chez un enfant, 204.

Vitamine A acide en traitement local des hyperkératoses et du Molluscum contagiosum, 594

Vitamine K. Sclérodermie lombo-fessière après injection de - K1, 447.

Hypodermite sclérodermiforme lombo-fessière induite par injections de - K1, 448.

-. Voir Hypodermite.

Vitiligo. Étiopathogénie, 205. Vogt-Koyanagi-Harada (syndrome de) et psoriasis, 205. Vohwinkel (syndrome de).

Ouatre cas. 41.

Vaso-dilatateur. Usage et abus. Étude rhéographique de 13 -s, 207.

W

Waldenström (macroglobulinémie de). Clinique et neuropathologie, 576.

Wegener (granulomatose de). Lésions à type de tuberculides papulo-nécrotiques au cours d'une - -, 305.

— —, 347.

- -. Effet de l'endoxan sur les leucocytes et le risque infectieux au cours de la , 208.

Woringer-Kolopp (maladie de). 450.

(réticulose épidermotrope pagétoïde de) (2 articles), 454.

X

Xanthoma disseminatum. . 234.

Xanthomatose. Hypercholestérinémique chez frère et sœur,

-. La dyslipidémie dans les -s éruptives. Résultats du clofibrate, 209.

Xanthome. Plan généralisé avec macroglobulinémie, 209.

s tubéro-nodulaires normocholestérolémiques régressifs chez un nourrisson, 208.

éruptifs. Mélanocytes de Ultrastructure, l'épiderme. 209.

Xanthomisation des lésions cutanées au décours d'une actinoréticulose, 5.

Xeroderma pigmentosum. . 24 cas dans la région de Bizerte, 414.

-, 208.

Z

Zinser-Cole-Engman (dyskératose congénitale de) avec anémie aplastique plusieurs mois avant les manifestations cutanées, 279.

Zona généralisé. Effets fâcheux de la cytosine arabinoside, 210.

compliquant un infarctus du myocarde, 210.

ano-génital, gênant miction et défécation, 210.

C Masson, Paris, 1976.

Le Directeur de la Publication : Dr J. TALAMON.

Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction par tous procédés réservés pour tous pays.

La loi du 11 mars 1957 n'autorisant, aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les « copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiete et non destinées à une utilisation collective » et, d'autre part, que les analyses et les couries citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale, ou partielle, faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause, est illicite » (alinéa 1st de l'article 40).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ce soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles 425 et suivants du Code pénal.

Masson, éditeur. Paris. — Dépôt légal : 1976. — Nº d'ordre : 4914. — 2º trimestre 1976 Imprimé par Imprimerie Barnéoud S. A. à Laval. — 7148. — Commission paritaire : nº 54191

Printed in France.



Diffusion 1974 (3/7/75): 2.139 ex.

INDEX DES ANALYSES

(Les numéros correspondent aux numéros des analyses).

Acide rétinoïque, 705.

Calcification, 707.
Calcinose cutanée, 635.
Chorio-carcinome (métastases), 674.
Civatte (corps de), 614.

Dermatoglyphes, 671.
Dermatophytose (diagnostic), 689.
Dermatophytose (épidémiologie), 688, 692, 695, 698, 699.
Dermatophytose (expérimentation), 690, 691, 694, 700.
Dermatophytose (traitement), 690, 691, 700, 701, 702, 703.
Digitomégalie, 672.

Facteur de transfert des lymphocytes, 649. Fistule cervicale, 650.

Granulome moniliasique, 685.

Hibernome, 598. Hypertrichose, 663.

IgE, 648. Immunodépresseurs, 631, 644.

Kyste cervical, 660.

Kyste synovial, 602.

Léiomyosarcome cutané, 599.

Leishmaniose cutanée (immunologie), 611.

Leishmaniose cutanée (traitement), 612.

Leishmaniose cutanée avec atteinte viscérale, 610.

Lèpre (atteinte nerveuse), 654.

Lèpre (bactériologie), 650.

Lèpre (classification), 652.

Lèpre (epidémiologie), 653.

Lèpre et foie, 651.

Lèpre (immunologie), 646, 647, 648, 649.

Lèpre (traitement), 649, 655, 656.

Letterer-Siwe (maladie de), 603, 604, 605, 606, 607.

Leucomélanodermie, 588.

Leuconychie, 587.

Lichen plan (histologie), 614.

Lipome, 598. Lipo-protéinose, 601. Lupus érythémateux, 602. Lupus érythémateux (immunologie), 616, 617, 618, 619, 620, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 627, 628, 629, 630, 632.

Lichen plan (immunofluorescence), 613.

Lipo-atrophie partielle, 589.

Lipodystrophie partielle, 600.

Lupus érythémateux discoïde (traitement), 642. Lupus érythémateux disséminé (accidents à l'aspirine), 625. Lupus érythémateux disséminé et articulation, 633. Lupus érythémateux disséminé et atteinte musculaire, 636. Lupus érythémateux disséminé et calcification, 635 Lupus érythémateux disséminé et cancer, 634. érythémateux disséminé (complications Lupus hépatiques), 625. Lupus érythémateux disséminé et cuir chevelu, 639. Lupus érythémateux disséminé (évolution), 640. Lupus érythémateux disséminé familial, 641.

Lupus érythémateux (traitement), 631, 632, 645.

Lupus érythémateux disséminé médicamenteux, 618, 621.

Lupus érythémateux disséminé et néphropathie, 626, 637, 638, 643.

Lupus érythémateux disséminé et système nerveux, 645.

Lupus érythémateux profond, 635.

Lupus érythémateux systémique (traitement), 644.

Lyell (syndrome de), 608, 609.

Lymphangiectasie, 590.

Lymphangie sclérosante de la verge, 595.

Lymphe, 591, 592.

Lymphedème, 593, 594.

Lympho-histiocytose familiale, 597. Malformation cutanée du raphé médian, 657. Marfan (syndrome de) (complications cardiaques), 667. Marfan (syndrome de) (variété clinique), 666. Mégalérythème épidémique, 670. Mélanome malin (clinique), 684. Mélanome malin expérimental, 680. Mélanome malin (immunologie), 682, 683. Mélanome malin (immunothérapie), 681. Mélanome malin (traitement), 679. Mélorhéostose de Léry-Joanny, 665. Métastases cutanées (étiologie), 674, 675, 677. Métastases cutanées (traitement), 676. Microscopie électronique, 708, 710. Microsporum racemosum, 698. Milium, 587. Minocycline, 658. Molluscum contagiosum, 705. Monilethrix, 659. Morgani-Stewart-Morel (syndrome de), 663. Mucinose papuleuse, 668. Mucinose systématisée en nappe, 669. Mucopolysaccharides, 662.

Mycétome, 686, 687.

Mycobactérie cutanée nouvelle, 697. Mycobacterium marinum, 696. Mycose profonde (épidémiologie), 693. Mycosis fongoïde (cytogénèse), 709. Mycosis fongoïde (immunologie), 711. Mycosis fongoïde (microscopie électronique), 708, Mycosis fongoïde et parapsoriasis en plaques, 713.

Myélome multiple (métastases cutanées), 677.

Myiase, 704. Myosite, 706.

Myosite ossifiante progressive, 707.

Nævus pigmentaire, 714. Névrodermite circonscrite, 615. Oreilles, 704.

Parapsoriasis en plaques et mycosis fongoïde, Paupières (métastases cutanées des), 678.

Pigmentation, 673.

Taches café-au-lait, 673. Toxidermie aux hydantoïnes, 596. Trichophyton mentagrophytes, 695. Trichophyton rubrum, 687.

Verge, 595. Vulve, 595.

Waldenström (macroglobulinémie de), 661.

@ Masson. Paris, 1976.

Le Directeur de la Publication : De J. Talamon.

Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction par tous procédés réservés pour tous pays.

La loi du 11 mars 1957 n'autorisant, aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les « copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copisle et non destinées à une utilisation collective » et, d'autre part, que les analyses et les courtes citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale, ou partielle, faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause, est illicite » (alinéa 1^{er} de l'artiele 40).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ca soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles 425 et suivants du Code pénal.

Masson, éditeur. Paris. — Dépôt légal : 1975. — Nº d'ordre : 4838. — 1er trimestre 1976 Imprimé par Barnéoud S. A. à Laval (France). — 7054. Commission paritaire : nº 54191 Printed in France. OJD Diffusion 1974 (3/7/75): 2.139 ex.

